



WO 9607633A1

(51) Internationale Patentklassifikation 6 :

C07C 69/734, 69/736, 235/34, 251/60,
239/20, C07D 231/22, 239/26, 277/24,
C07C 229/36, C07D 249/08, A01N 37/36,
37/18, 43/00, 37/44

A1

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: **WO 96/07633**

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum: 14. März 1996 (14.03.96)

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP95/03405

(22) Internationales Anmeldedatum: 30. August 1995 (30.08.95)

(30) Prioritätsdaten:
P 44 32 336.0 10. September 1994 (10.09.94) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-
TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen
(DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): OBERDORF, Klaus
[DE/DE]; Bienenstrasse 3, D-69117 Heidelberg (DE).
SAUTER, Hubert [DE/DE]; Neckarpromenade 20, D-
68167 Mannheim (DE). KÖNIG, Hartmann [DE/DE];
Blumenstrasse 16, D-69115 Heidelberg (DE). HARREUS,
Albrecht [DE/DE]; Teichgasse 13, D-67063 Ludwigshafen
(DE). MÜLLER, Bernd [DE/DE]; Jean-Ganss-Strasse
21, D-67227 Frankenthal (DE). KIRSTGEN, Reinhard
[DE/DE]; Erkenbrechtstrasse 23e, D-67434 Neustadt (DE).
GRAMMENOS, Wassilios [GR/DE]; Borsigstrasse 5,
D-67063 Ludwigshafen (DE). BAYER, Herbert [DE/DE];
D 3, 4, D-68159 Mannheim (DE). RÖHL, Franz [DE/DE];

Sebastian-Kneipp-Strasse 17, D-67105 Schifferstadt (DE).
LORENZ, Gisela [DE/DE]; Erlenweg 13, D-67434
Hambach (DE). AMMERMAN, Eberhard [DE/DE];
Von-Gagem-Strasse 2, D-64646 Heppenheim (DE). HAR-
RIES, Volker [DE/DE]; Immengärtenweg 29e, D-67227
Frankenthal (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT;
D-67056 Ludwigshafen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, FI,
HU, JP, KR, KZ, MX, NO, NZ, PL, RU, SG, SK, UA, US,
europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB,
GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

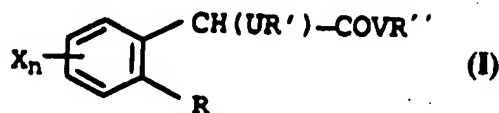
Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: PHENYLACETIC ACID ALKYL ESTERS

(54) Bezeichnung: PHENYLESSIGSÄUREALKYLESTER

(57) Abstract

The invention pertains to phenylacetic acid alkyl esters of formula I, wherein the index and substituents are as follows: R' is formyl, alkyl carbonyl or alkyl; R'' is alkyl; U is -O-, -S-, -NH- or -NHO-; V is -O-, -S-, or -NH-; X is cyano, nitro, halogen, alkyl, alkyl halide, alkoxy, alkoxy halide, alkyl thio or, if n is > 1, optionally substituted alkylene, alkenylene, oxyalkylene, oxyalkylenoxy, oxyalkenylene, oxyalkenylenoxy or butadiendiyl; n is 0, 1, 2 or 3; R is halogen, hydroxy, mercapto, amino, carboxyl, carbonylamino or an organic radical which is bonded directly or via an oxy, mercapto, amino, carboxyl or carbonylamino group, or, together with an X group and the phenyl ring to which they are bonded, an optionally substituted, bicyclic, partially or completely unsaturated system. The invention also pertains to methods and intermediate products for their preparation and to their use.



(57) Zusammenfassung

Phenylessigsäurealkylester der Formel (I), in der der Index und die Substituenten die folgende Bedeutung haben: R' Formyl, Alkylcarbonyl oder Alkyl; R'' Alkyl; U -O-, -S-, -NH- oder -NHO-; V -O-, -S-, oder -NH-; X Cyano, Nitro, Halogen, Alkyl, Halogenalkyl, Alkoxy, Halogenalkoxy, Alkylthio oder, für den Fall, daß n > 1 ist, ggf. subst. Alkylen, Alkenylen, Oxyalkylen, Oxyalkylenoxy, Oxyalkenylene, Oxyalkenylenoxy oder Butadiendiyl; n 0, 1, 2 oder 3, R Halogen, Hydroxy, Mercapto, Amino, Carboxyl, Carbonylamino oder ein organischer Rest, welcher direkt oder über eine Oxy-, Mercapto-, Amino-, Carboxyl- oder Carbonylamino-Gruppe gebunden ist, oder zusammen mit einer Gruppe X und dem Phenylring, an den sie gebunden sind, ein ggf. subst. bicyclisches, partiell oder vollständig ungesättigtes System, Verfahren und Zwischenprodukte zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	GA	Gabon	MR	Mauretanien
AU	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GE	Georgien	NE	Niger
BE	Belgien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	NZ	Neuseeland
BJ	Benin	IE	Irland	PL	Polen
BR	Brasilien	IT	Italien	PT	Portugal
BY	Belarus	JP	Japan	RO	Rumänien
CA	Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenien
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Slowakei
CM	Kamerun	LI	Liechtenstein	SN	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dänemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
ES	Spanien	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FI	Finnland	ML	Mali	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MN	Mongolei	VN	Vietnam

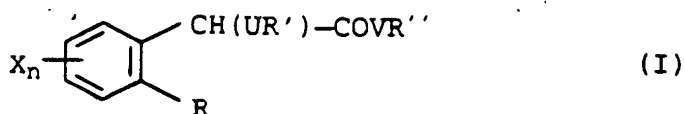
Phenyllessigsäurealkylester

Beschreibung

5

Die vorliegende Erfindung betrifft Phenyllessigsäurealkylester der Formel I

10



15 in der der Index und die Substituenten die folgende Bedeutung haben:

R' Formyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyl oder C₁-C₄-Alkyl;

20 R'' C₁-C₄-Alkyl;

U Sauerstoff (-O-), Schwefel (-S-), Amino (-NH-) oder Aminooxi (-NHO-);

25 V Sauerstoff (-O-), Schwefel (-S-) oder Amino (-NH-);

X Cyano, Nitro, Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio oder

30 für den Fall, daß n > 1 ist, eine an zwei benachbarte C-Atome des Phenylrings gebundene C₃-C₅-Alkylen-, C₃-C₅-Alkenylen-, Oxy-C₂-C₄-alkylen-, Oxy-C₁-C₃-alkylenoxy-, Oxy-C₂-C₄-alkenylen-, Oxy-C₂-C₄-alkenylenoxy- oder Butadiendiylgruppe, wobei diese Ketten ihrerseits ein bis
35 drei der folgenden Reste tragen können: Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy oder C₁-C₄-Alkylthio;

n 0, 1, 2 oder 3, wobei die Reste X verschieden sein
40 können, wenn n > 1 ist;

R Halogen, Hydroxy, Mercapto, Amino, Carboxyl, Carbonyl-amino oder

45

ein organischer Rest, welcher direkt oder über eine Oxy-, Mercapto-, Amino-, Carboxyl- oder Carbonylaminogruppe gebunden ist, oder

- 5 zusammen mit einer Gruppe X und dem Phenylring, an den sie gebunden sind, ein ggf. subst. bicyclisches, partiell oder vollständig ungesättigtes System, welches neben Kohlenstoffringgliedern Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann.

10

Verfahren und Zwischenprodukte zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung.

- Phenyllessigsäurealkylester sind aus der Literatur als Pharmazeu-
15 tika oder Zwischenprodukte zu deren Herstellung [EP-A 486 011, EP-A 462 531, JP-A 03/284,665, FR-A 2 572 076, EP-A 166 650, JP-A 59/164,766, JP-A 56/005,439, DE-A 29 31 735, DE-A 24 49 990, JP-A 49/108,039, US-A 3,607,941, GB-A 1 230 347, DE-A 12 77 127, EP-A 065 874, NL-A 75/13,439, NL-A 73/09,425, BE-A 77/06,316,
20 FR-A 2 054 532, EP-A 565 965, WO-A 91/17,987 und US-A 4,752,616] bekannt. Außerdem werden in EP-A 206 772 derartige Verbindungen mit herbiziden Eigenschaften und in US-A 3,544,304 ähnliche Verbindungen mit wachstumsregulierenden Eigenschaften beschrieben.

25

Der vorliegenden Erfindung lagen neue Verbindungen mit fungiziden Eigenschaften als Aufgabe zugrunde.

- Demgemäß wurden die eingangs definierten Verbindungen I gefunden.
30 Außerdem wurden Verfahren und Zwischenprodukte zu ihrer Herstellung sowie ihre Verwendung zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen oder Schadpilzen gefunden.

- Die Herstellung der Verbindungen I erfolgt in Analogie zu verschiedenen, aus der Literatur an sich bekannten Methoden. Bei der
35 Herstellung ist es unerheblich, ob zunächst die Gruppierung R oder die Gruppierung -CH(UR')-COVR" aufgebaut wird.

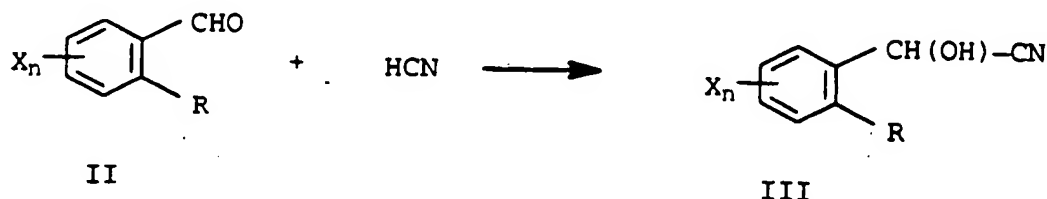
- Besonders bevorzugt erhält man diese Gruppierungen nach den nach-
40 folgend beschriebenen Verfahren.

A Aufbau der Gruppierung -CH(UR')-COVR":

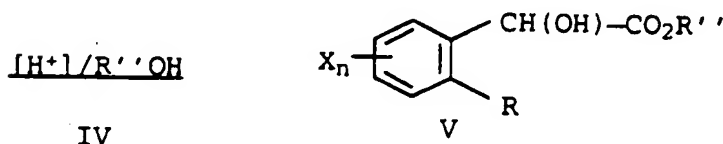
- Man erhält die Verbindungen I, in denen U und V für Sauerstoff
45 stehen, beispielsweise dadurch, daß man einen Benzaldehyd der Formel II in an sich bekannter Weise mit einem Cyanid in das entsprechende Cyanhydrin der Formel III überführt, III in Gegenwart

einer Säure mit einem Alkohol der Formel IV zum entsprechenden α -Hydroxyphenyllessigsäurealkylester der Formel V verseift und V mit einem Derivat der Formel VIa zu I verethert.

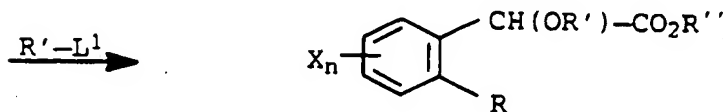
5



10



15



20

VIa

I

L^1 in der Formel VIa steht für eine nucleophil austauschbare Abgangsgruppe wie Halogen (z.B. Chlor, Brom oder Iod) oder Alkyl-
 25 oder Arylsulfonat (z.B. Methylsulfonat, Trifluormethylsulfonat, Phenylsulfonat oder Methylphenylsulfonat).

Die Herstellung des Cyanhydrins III erfolgt in an sich bekannter Weise [vgl. Organikum, 15. Auflage (1977) Seite 557f; Houben Weyl
 30 Bd. VIII, 274f (1952)] üblicherweise bei Temperaturen von 0°C bis 40°C, vorzugsweise 0°C bis 20°C ohne Lösungsmittel, in Wasser oder in einem inerten Lösungsmittel, ggf. unter Phasentransferkatalyse.

35 Als HCN-Quelle eignet sich Blausäure selbst sowie Cyanide, aus denen HCN durch Zusatz einer Mineralsäure gebildet wird.

Als Cyanide eignen sich insbesondere Alkalimetallcyanide (z.B. Kaliumcyanid oder Natriumcyanid).

40

Die Cyanide bzw. HCN werden im allgemeinen in äquimolaren Mengen eingesetzt. Es kann für die Ausbeute vorteilhaft sein, einen Überschuß von 10 mol-% bis 20 mol-%, bezogen auf den Benzaldehyd II einzusetzen.

45

Geeignete Lösungsmittel sind Wasser, aliphatische Kohlenwasserstoffe wie Pentan, Hexan, Cyclohexan und Petrolether, aromatische Kohlenwasserstoffe wie Toluol, o-, m- und p-Xylol, halogenierte Kohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid, Chloroform und Chlorbenzol, Ether wie Diethylether, Diisopropylether, tert.-Butylmethylether, Dioxan, Anisol und Tetrahydrofuran, Alkohole wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, Isopropanol, n-Butanol und tert.-Butanol, besonders bevorzugt Wasser und/oder Alkohole. Es können auch Gemische der genannten Lösungsmittel verwendet werden.

10

Bei der Verwendung von Cyaniden wird die Umsetzung üblicherweise durch allmähliche Zugabe äquimolarer Mengen einer Mineralsäure (z.B. Halogenwasserstoffsäuren wie Salzsäure und Bromwasserstoffsäure oder Schwefelsäure oder Phosphorsäure) durchgeführt. Anstelle der Mineralsäuren kommen auch äquimolare Mengen saurer Salze (z.B. Ammoniumchlorid oder Ammoniumsulfat) zur Verwendung. Die Säuren oder sauren Salze werden im allgemeinen in äquimolaren Mengen bezogen auf das Cyanid eingesetzt.

20 Als basische Katalysatoren finden beispielsweise Alkalimetallcyanide, Alkalimetallcarbonate, Ammoniak oder organische Basen wie Alkylamine und Alkoholate Verwendung.

Die für die Herstellung der Verbindungen I benötigten Benzaldehyde II sind in der Literatur bekannt (EP-A 400 417) oder können gemäß der zitierten Literatur hergestellt werden.

Die Verseifung der Cyanhydrine III zu den entsprechenden α -Hydroxyphenylelessigsäurealkylestern der Formel V erfolgt in an sich bekannter Weise [Org. Synth. Col. Vol. I (1941) 336; US-A 2,892,847; EP-A 400 417] üblicherweise bei Temperaturen von 0°C bis 100°C, vorzugsweise 10°C bis 50°C in Gegenwart einer Säure und R'OH als Lösungsmittel. Gegebenenfalls kann zusätzlich ein inertes Lösungsmittel verwendet werden. Zur Freisetzung der Verbindungen V aus den intermediär entstehenden Iminoestern ist die Zugab von Wasser erforderlich.

Geeignete inerte Lösungsmittel sind aliphatische Kohlenwasserstoffe wie Pentan, Hexan, Cyclohexan und Petrolether, aromatische Kohlenwasserstoffe wie Toluol, o-, m- und p-Xylol, halogenierte Kohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid, Chloroform und Chlorbenzol, Ether wie Diethylether, Diisopropylether, tert.-Butylmethylether, Dioxan, Anisol und Tetrahydrofuran, Ketone wie Aceton, Methylethylketon, Diethylketon und tert.-Butylmethylketon, sowie Dimethylsulfoxid und Dimethylformamid. Es können auch Gemische der genannten Lösungsmittel verwendet werden.

Als Säuren und saure Katalysatoren finden anorganische Säuren wie Fluorwasserstoffsäure, Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure und Perchlorsäure, insbesondere Salzsäure und Schwefelsäure, Verwendung. Die Säuren werden im allgemeinen in 5 äquimolaren Mengen eingesetzt. Im Hinblick auf die Aubeute kann es vorteilhaft sein, einen Überschuß an Säure zuzusetzen.

Die so erhaltenen α -Hydroxyessigsäurealkylester werden anschließend in an sich bekannter Weise [J. Chem. Soc. 753 (1899); Austr. 10 J. Chem. 43, 2045 (1990); J. Org. Chem. 47, 5404 (1982)] in Gegenwart einer Base mit einem Derivat der Formel VIa zu den Verbindungen I verethert.

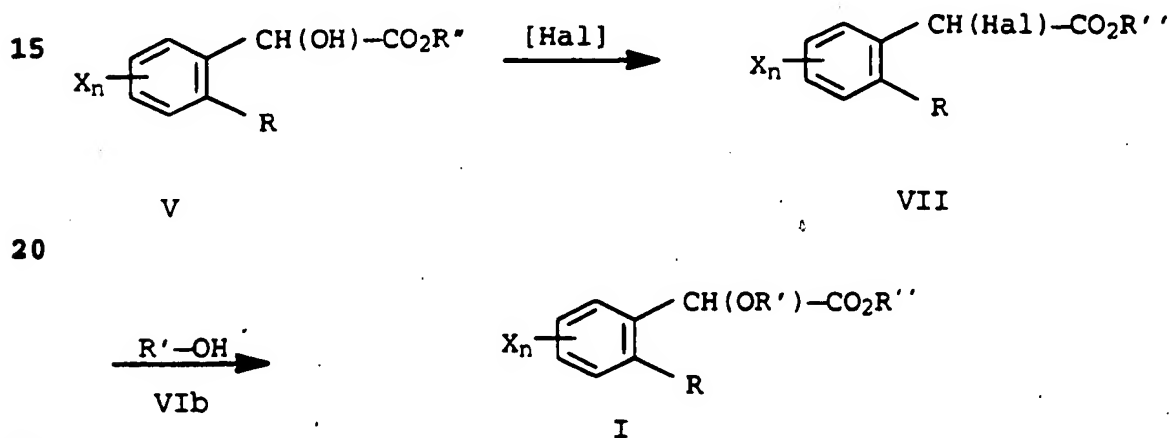
Diese Umsetzung erfolgt üblicherweise bei Temperaturen von 0°C bis 15 80°C, vorzugsweise 0°C bis 30°C in einem inerten Lösungsmittel.

Geeignete Lösungsmittel sind aliphatische Kohlenwasserstoffe wie Pentan, Hexan, Cyclohexan und Petrolether, aromatische Kohlenwasserstoffe wie Toluol, o-, m- und p-Xylol, halogenierte Kohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid, Chloroform und Chlorbenzol, 20 Ether wie Diethylether, Diisopropylether, tert.-Butylmethylether, Dioxan, Anisol und Tetrahydrofuran, Nitrile wie Acetonitril und Propionitril, Ketone wie Aceton, Methylethylketon, Diethylketon und tert.-Butylmethylketon, sowie Dimethylsulfoxid und Dimethylformamid, besonders bevorzugt Tetrahydrofuran und Dimethylformamid. Es können auch Gemische der genannten Lösungsmittel 25 verwendet werden.

Als Basen kommen allgemein anorganische Verbindungen wie Alkalimetall- und Erdalkalimetallhydroxide wie Lithiumhydroxid, 30 Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid und Calciumhydroxid, Alkalimetall- und Erdalkalimetalloxide wie Lithiumoxid, Natriumoxid, Calciumoxid und Magnesiumoxid, Alkalimetall- und Erdalkalimetallhydride wie Lithiumhydrid, Natriumhydrid, Kaliumhydrid und Calciumhydrid, Alkalimetallamide wie Lithiumamid, Natriumamid und 35 Kaliumamid, Alkalimetall- und Erdalkalimetallcarbonate wie Lithiumcarbonat und Calciumcarbonat sowie Alkalimetallhydrogencarbonate wie Natriumhydrogencarbonat, metallorganische Verbindungen, insbesondere Alkalimetallalkyle wie Methyllithium, 40 Butyllithium und Phenyllithium, Alkylmagnesiumhalogenide wie Methylmagnesiumchlorid sowie Alkalimetall- und Erdalkalimetallalkoholate wie Natriummethanolat, Natriumethanolat, Kaliumethanolat, Kalium-tert.-butanolat und Dimethoxy-magnesium außerdem organische Basen, z.B. tertiäre Amine wie Trimethylamin, Triethylamin, Triisopropylethylamin und N-Methylpiperidin, Pyridin, 45 substituierte Pyridine wie Collidin, Lutidin und 4-Dimethylaminopyridin sowie bicyclische Amine in Betracht. Besonders bevorzugt

wird Natriumhydrid. Die Basen werden im allgemeinen in äquimolaren Mengen eingesetzt. Sie können aber auch im Überschuß oder gegebenenfalls als Lösungsmittel verwendet werden.

- 5 In einer Abwandlung des vorstehend beschriebenen Verfahrens erhält man die Verbindungen der Formel I ausgehend von den α -Hydroxyphenylelessigsäurealkylestern der Formel V auch dadurch, daß man die Verbindungen V zunächst in an sich bekannter Weise mit einem Halogenierungsmittel in die entsprechenden α -Halogenphenylelessigsäurealkylester der Formel VII überführt und VII anschließend in Gegenwart einer Base mit einem Alkohol der Formel VIb zu I verethert.



Hal in der Formel VII bedeutet ein Halogenatom, insbesondere Chlor, Brom oder Iod.

- 30 Die Halogenierung der Verbindungen V erfolgt in an sich bekannter Weise [vgl. Chem. Ber. 120, 1825 (1987)] üblicherweise bei Temperaturen von 0°C bis 60°C, vorzugsweise 10°C bis 30°C.

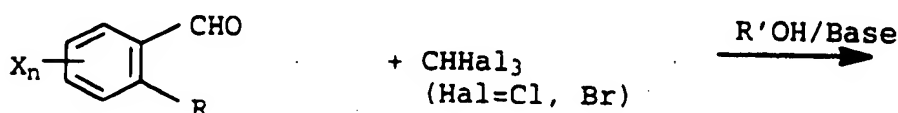
Geeignete Halogenierungsmittel sind Phosphortribromid, Phosphor-
 35 trichlorid, Thionylchlorid, Tetrabrommethan/Triphenylphosphin, Bortribromid und Bromwasserstoff. Die Halogenierungsmittel werden im allgemeinen in einem Überschuß verwendet. Die Umsetzung wird im allgemeinen in einem inerten Lösungsmittel durchgeführt.

- 40 Geeignete inerte Lösungsmittel sind aliphatische Kohlenwasserstoffe wie Pentan, Hexan, Cyclohexan und Petrolether, aromatische Kohlenwasserstoffe wie Toluol, o-, m- und p-Xylol, halogenierte Kohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid, Chloroform und Chlorbenzol, Ether wie Diethylether, Diisopropylether, tert.-Butyl-
 45 methylether, Dioxan, Anisol und Tetrahydrofuran, Nitrile wie Acetonitril und Propionitril, Ketone wie Aceton, Methylethylketon, Diethylketon und tert.-Butylmethylketon, Alkohole wie

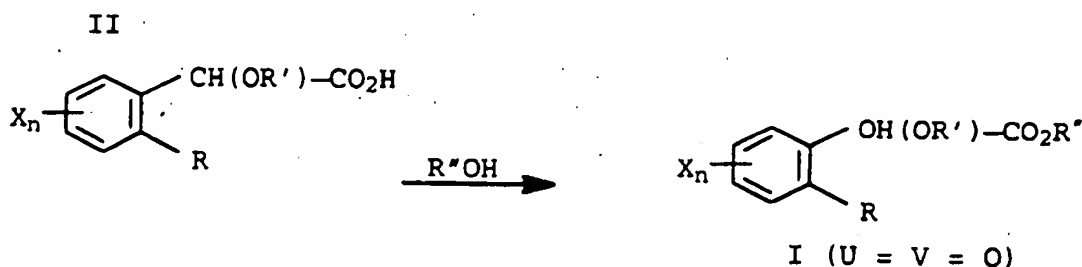
Methanol, Ethanol, n-Propanol, Isopropanol, n-Butanol und tert.-Butanol sowie Dimethylsulfoxid und Dimethylformamid, sowie inerte organische Amine wie Triethylamin und Pyridin, besonders bevorzugt Toluol und Acetonitril. Es können auch Gemische der genannten Lösungsmittel verwendet werden.

Alternativ können die Aldehyde der Formel II auch in an sich bekannter Weise [vgl. J. Am. Chem. Soc. 82, 4062 (1960)] durch basenkatalysierte Kondensation mit Haloform (z.B. Chloroform oder Bromoform) und einem Alkohol der Formel R'OH in die entsprechenden α -Alkoxyphenylelessigsäuren überführt werden, aus denen die Ester der Formel I (U = V = O) nach bekannten Methoden, entweder direkt oder über aktivierte Carbonsäurederivate, erhältlich sind.

15



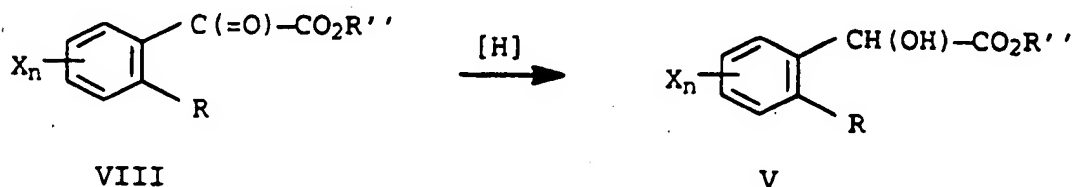
20



25

Nach einem weiteren Verfahren erhält man die Verbindungen I ausgehend von α -Ketophenylelessigsäurealkylestern der Formel VIII durch Reduktion zu den entsprechenden α -Hydroxyphenylelessigsäurealkylestern der Formel V und anschließende Umsetzung von V zu I gemäß den vorstehend beschriebenen Verfahren.

35



Die Reduktion der α -Ketophenylelessigsäurealkylester VIII erfolgt in an sich bekannter Weise [J. Chem. Soc. 520 (1954); Chem. Ber. 76, 308 (1943); Chem. Ber. 120, 1825 (1987)] üblicherweise bei Temperaturen von -100°C bis 100°C, vorzugsweise 0°C bis 30°C in einem inerten Lösungsmittel.

45

Als Reduktionsmittel kommen beispielsweise Hydride (z.B. Natriumborhydrid) oder Wasserstoff in Betracht.

Geeignete Lösungsmittel sind aliphatische Kohlenwasserstoffe wie
 5 Pentan, Hexan, Cyclohexan und Petrolether, aromatische Kohlenwasserstoffe wie Toluol, o-, m- und p-Xylol, halogenierte Kohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid, Chloroform und Chlorbenzol, Ether wie Diethylether, Diisopropylether, tert.-Butylmethylether, Dioxan, Anisol und Tetrahydrofuran, Nitrile wie Acetonitril und
 10 Propionitril, organische Säuren wie Essigsäure, Alkohole wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, Isopropanol, n-Butanol und tert.-Butanol sowie Dimethylsulfoxid und Dimethylformamid, besonders bevorzugt Methanol und Tetrahydrofuran. Es können auch Gemische der genannten Lösungsmittel verwendet werden.

15

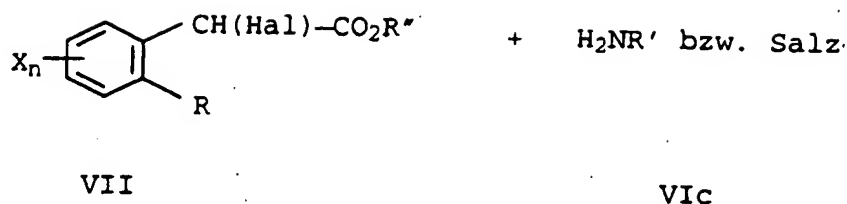
Bei der Reduktion mit Wasserstoff arbeitet man üblicherweise in Gegenwart eines Katalysators wie Nickel, Raney-Nickel, Paladium oder Paladium auf einem Träger wie Kohle.

- 20 Die für dieses Herstellungsverfahren benötigten α -Ketocarbonsäurealkylester der Formel VII sind in der Literatur bekannt
 (EP-A 206 606, EP-A 226 917, EP-A 242 081, EP-A 253 213, EP-A 256 667, EP-A 267 734, EP-A 278 595, EP-A 307 101, EP-A 307 103, EP-A 310 954, EP-A 335 519, EP-A 341 845,
 25 EP-A 350 691, EP-A 354 571, EP-A 363 818, EP-A 370 629, EP-A 373 775, EP-A 378 755, EP-A 382 375, EP-A 386 561, EP-A 393 861, EP-A 407 873, EP-A 414 153, EP-A 426 460, EP-A 459 285, EP-A 460 575, EP-A 468 684, EP-A 472 224, EP-A 472 300, EP-A 474 042, EP-A 475 158, EP-A 480 795,
 30 EP-A 499 823, EP-A 528 245, EP-A 538 097, EP-A 564 928, EP-A 579 124, EP-A 585 751, WO-A 90/07,493, WO-A 92/13,830, WO-A 92/19,487, WO-A 92/18,494, WO-A 93/16,986, WO-A 94/11,334, JP-A 05/201,946, DE Anm. Nr. P 43 05 502.8, DE Anm. Nr. P 44 21 180.5, DE Anm. Nr. P 44 21 181.3, DE Anm. Nr.
 35 P 44 21 182.1) oder können gemäß der zitierten Literatur hergestellt werden.

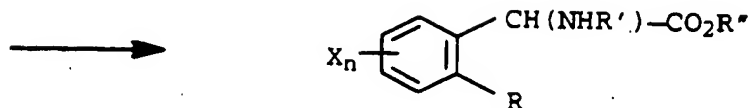
Die Herstellung der Verbindungen der Formel I, in denen U für Amino und V für Sauerstoff steht, erfolgt beispielsweise, indem
 40 man eine Verbindung der Formel VII in an sich bekannter Weise (US-A 4,723,031) mit einem primären Amin oder einem entsprechenden Ammoniumsalz der Formel VIc umsetzt.

9

5



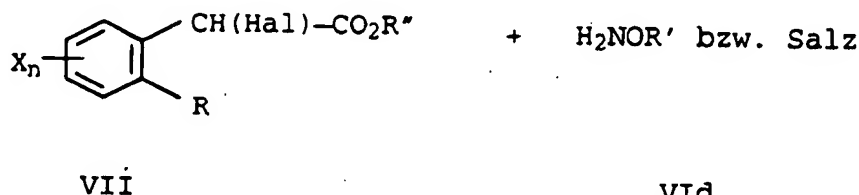
10



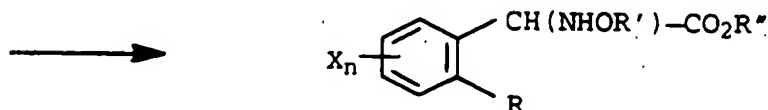
I (U=NH, V=O)

In analoger Weise erhält man durch Umsetzung von VII mit O-Alkylhydroxylaminen oder den entsprechenden Hydroxylammoniumsalzen VIId die Verbindungen I, in denen U für Aminoxy und V für Sauerstoff steht.

20



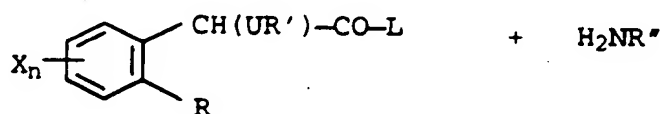
25



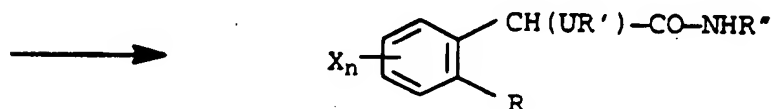
I (U=NH-O-, V=O)

Verbindungen I, in denen V für Amino steht, erhält man beispielsweise ausgehend von den entsprechenden Estern, Carbonsäuren oder aktivierten Carbonsäurederivaten VIIa durch Umsetzung mit einem Amin der Formel IVa gemäß dem folgenden Schema.

35



40



45

I (V=NH)

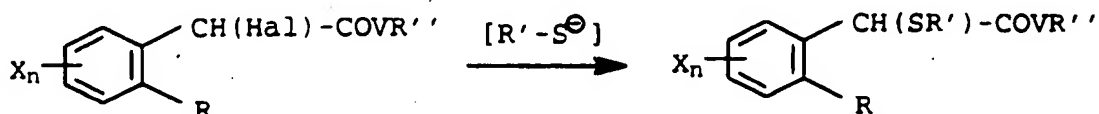
L in der Formel VIIa bedeutet beispielsweise Halogen (insbesondere Chlor, Brom und Iod), 1-Imidazolyl, Hydroxy und C₁-C₄-Alkoxy.

5 Die Ausgangsverbindungen, in denen L Hydroxy bedeutet, lassen sich nach bekannten Verfahren [vgl. Houben-Weyl Bd. E5, S. 223-254; Org. Reactions 24, 187-224 (1976)] aus den entsprechenden Alkylestern (L = C₁-C₄-Alkoxy) herstellen.

10 Die Carbonsäurehalogenide (L = Halogen) und Imidazolide (L = 1-Imidazolyl) erhält man ebenfalls in bekannter Weise [vgl. Houben-Weyl Bd. E5, S. 941-977 bzw. S. 983-991; Houben-Weyl Bd. VIII, S. 654 f.] aus den Carbonsäuren (L = OH).

15 Verbindungen der Formel I, in denen U für Schwefel steht, erhält man beispielsweise ausgehend von den α -Halogenderivaten VII durch Umsetzung mit einem Thiol (R'SH) oder einen entsprechenden Thiolat (R'S[⊖]) [vgl. J. Org. Chem. 47, 2882 (1982); Can. J. Chem. 57, 444 (1979)] gemäß dem folgenden Reaktionsschema:

20



25

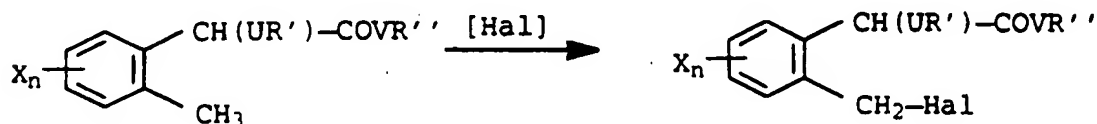
VII

I (U=S)

B Aufbau der Gruppierung R

Die Synthese der Verbindungen I kann auch in der Weise erfolgen, daß zunächst die Gruppe -CH(UR')COVR'' synthetisiert wird und anschließend die Gruppierung R aufgebaut wird. Üblicherweise geht man dabei von einer Verbindung I aus, in der R für Alkyl steht (I.1) und halogeniert diese Verbindung I.1 zum entsprechenden Benzylhalogenid I.2 [vgl. Angew. Chem. 71, 349 (1959)].

35



40

I.1

I.2

[Hal = Cl, Br, I]

45 Diese Halogenierung erfolgt üblicherweise bei Temperaturen von 0°C bis 100°C, vorzugsweise 20°C bis 80°C in einem inerten Lösungsmittel entweder in Gegenwart eines Radikalstarters (z.B.

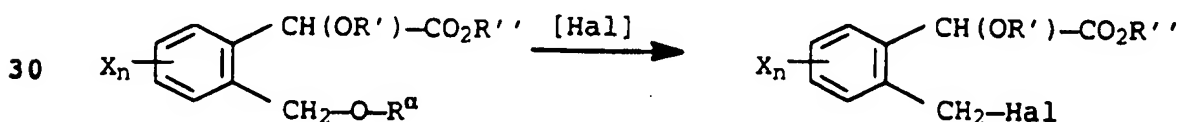
Dibenzoylperoxid oder Azobisisobutyronitril oder unter UV-Be-
strahlung, z.B. mit einer Quecksilberdampfampe.

Geeignete Lösungsmittel sind aliphatische Kohlenwasserstoffe wie
5 Pentan, Hexan, Cyclohexan und Petrolether, aromatische Kohlen-
wasserstoffe wie Toluol, o-, m- und p-Xylol, halogenierte Kohlen-
wasserstoffe wie Methylenchlorid, Chloroform und Chlorbenzol, so-
wie Ether wie Diethylether, Diisopropylether, tert.-Butylmethyle-
ther, Dioxan, Anisol und Tetrahydrofuran, besonders bevorzugt
10 Cyclohexan, Methylenchlorid und Tetrachlorkohlenstoff. Es können
auch Gemische der genannten Lösungsmittel verwendet werden.

Als Halogenierungsmittel dienen beispielsweise elementare Halo-
gene (z.B. Cl_2 , Br_2 , I_2), N-Brom-Succinimid, N-Chlorsuccinimid
15 oder Dibromdimethylhydrantoin. Die Halogenierungsmittel werden im
allgemeinen äquimolar, im Überschuß oder gegebenenfalls als
Lösungsmittel verwendet.

Die Verbindungen I.2, in denen Hal für Iod steht, lassen sich au-
20 ßerdem in bekannter Weise [J. Chem. Soc. PTI, 416 (1976)] aus den
Chloriden oder Bromiden durch Umsetzung mit Iodiden (z.B.
Natriumiodid) in Aceton herstellen.

Deweiteren erhält man das Benzylhalogenid I.2 durch Spaltung
25 eines entsprechenden Ethers I.3 mit einem Halogenierungsmittel
[Hal].



I.3

I.2

35 $[\text{R}^a = \text{Alkyl, Aryl}]$

$[\text{Hal} = \text{Cl, Br}]$

Diese Etherspaltung erfolgt üblicherweise bei Temperaturen von
-30°C bis 50°C in einem inerten Lösungsmittel.

40 Geeignete Lösungsmittel sind aliphatische Kohlenwasserstoffe wie
Pentan, Hexan, Cyclohexan und Petrolether, aromatische Kohlen-
wasserstoffe wie Toluol, o-, m- und p-Xylol, halogenierte Kohlen-
wasserstoffe wie Methylenchlorid, Chloroform und Chlorbenzol,
Ether wie Diethylether, Diisopropylether, tert.-Butylmethylether,
45 Dioxan, Anisol und Tetrahydrofuran, Nitrile wie Acetonitril und
Propionitril, Alkohole wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, Iso-
propanol, n-Butanol und tert.-Butanol sowie Dimethylsulfoxid und

Dimethylformamid, besonders bevorzugt halogenierte und/oder aromatische Kohlenwasserstoffe. Es können auch Gemische der genannten Lösungsmittel verwendet werden.

- 5 Als Halogenierungsmittel dienen beispielsweise Lewis-Säuren wie Aluminiumtrichlorid, Bortrichlorid und Bortribromid oder Halogenwasserstoffe wie Chlorwasserstoff oder Bromwasserstoff. Die Halogenierungsmittel werden im allgemeinen äquimolar oder im Überschuß verwendet.

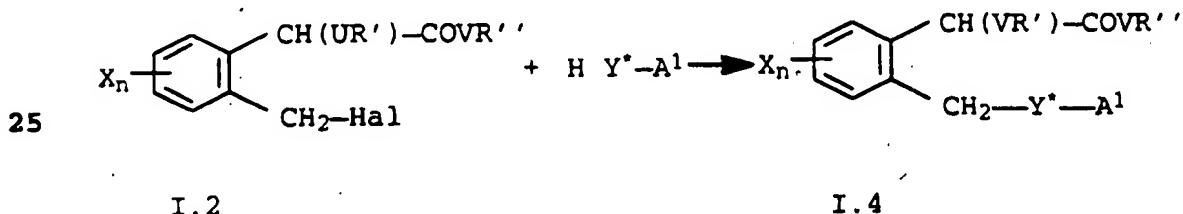
10

Das Benzylhalogenid dient als zentrales Zwischenprodukt zur Herstellung einer Vielzahl von Verbindungen I nach den folgenden Reaktionsschemata.

15 B.1 R = ggf. subst. Alkyl

Durch Umsetzung der Benzylhalogenide I.2 mit Nucleophilen, bevorzugt N-, O- oder S-Nucleophilen, z.B. mit Alkoholen, Carbon-

20 Ethern, Estern, Thioethern oder Aminen I.4.



In den Formeln steht Y* für Sauerstoff, Schwefel, Amino oder Alkylamino; A¹ bedeutet ggf. subst. Alkyl, Acyl oder ein ggf. subst. gesättigter oder partiell ungesättigter cyclischer Rest, welcher neben Kohlenstoffatomen als Ringglieder Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann, oder ein ggf. subst. aromatisches Ringsystem, welches neben Kohlenstoffringgliedern Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann.

Diese Umsetzung erfolgt üblicherweise bei Temperaturen von 0°C bis 80°C, vorzugsweise 20°C bis 60°C in einem inerten Lösungsmittel in Gegenwart einer Base nach Standardverfahren [vgl. Organikum, 17. Aufl. S. 172 f (1988)].

Geeignete Lösungsmittel sind aliphatische Kohlenwasserstoffe wie Pentan, Hexan, Cyclohexan und Petrolether, aromatische Kohlenwasserstoffe wie Toluol, o-, m- und p-Xylol, halogenierte Kohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid, Chloroform und Chlorbenzol, Ether wie Diethylether, Diisopropylether, tert.-Butylmethylether,

Dioxan, Anisol und Tetrahydrofuran, Nitrile wie Acetonitril und Propionitril, Ketone wie Aceton, Methylethylketon, Diethylketon und tert.-Butylmethylketon, sowie Dimethylsulfoxid und Dimethylformamid, besonders bevorzugt Methylenchlorid, Toluol, Aceton, 5 Acetonitril und Dimethylformamid. Es können auch Gemische der genannten Lösungsmittel verwendet werden.

Als Basen kommen allgemein anorganische Verbindungen wie Alkalimetall- und Erdalkalimetallhydroxide (z.B. Lithiumhydroxid, 10 Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid und Calciumhydroxid), Alkalimetall- und Erdalkalimetalloxide (z.B. Lithiumoxid, Natriumoxid, Calciumoxid und Magnesiumoxid), Silberoxid, Alkalimetall- und Erdalkalimetallhydride (z.B. Lithiumhydrid, Natriumhydrid, Kaliumhydrid und Calciumhydrid), Alkalimetallamide (z.B. Lithium- 15 amid, Natriumamid und Kaliumamid), Alkalimetall- und Erdalkalimetallcarbonate (z.B. Lithiumcarbonat und Calciumcarbonat) sowie Alkalimetallhydrogencarbonate (z.B. Natriumhydrogencarbonat), metallorganische Verbindungen, insbesondere Alkalimetallalkyle (z.B. wie Methyllithium, Butyllithium und Phenyllithium), Alkyl- 20 magnesiumhalogenide (z.B. Methylmagnesiumchlorid) sowie Alkalimetall- und Erdalkalimetallalkoholate (z.B. Natriummethanolat, Natriumethanolat, Kaliumethanolat, Kalium-tert.-Butanolat und Dimethoxymagnesium), außerdem organische Basen, z.B. tertiäre Amine wie Trimethylamin, Triethylamin, Tri-isopropylethylamin und 25 N-Methylpiperidin, Pyridin, substituierte Pyridine wie Collidin, Lutidin und 4-Dimethylaminopyridin sowie bicyclische Amine in Betracht. Besonders bevorzugt werden Natriumhydroxid, Kaliumcarbonat und Kalium-tert.-butanolat. Die Basen werden im allgemeinen äquimolar, im Überschuß oder gegebenenfalls als Lösungsmittel 30 mittel verwendet.

Es kann für die Umsetzung vorteilhaft sein, eine katalytische Menge eines Kronenethers (z.B. 18-Krone-6 oder 15-Krone-5) oder 0,01 bis 10 Gew.-% Kaliumiodid als Katalysator zuzusetzen.

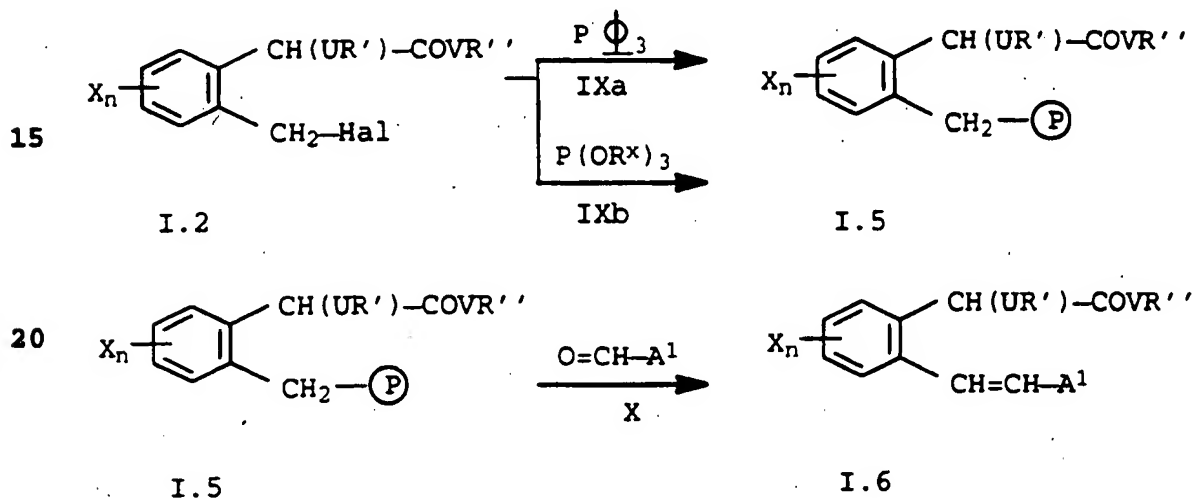
35

Die Umsetzung kann auch in Zweiphasensystemen bestehend aus einer Lösung von Alkali- oder Erdalkalihydroxiden oder -carbonaten in Wasser und einer organischen Phase (z.B. aromatische und/oder halogenierte Kohlenwasserstoffe) durchgeführt werden. Als Phasentransferkatalysatoren kommen hierbei beispielsweise Ammoniumhalogenide und -tetrafluoroborate (z.B. Benzyltriethylammoniumchlorid, Benzyltributylammoniumbromid, Tetrabutylammoniumchlorid, Hexadecyltrimethylammoniumbromid oder Terabutylammoniumtetrafluoroborat) sowie Phosphoniumhalogenide (z.B. Tetrabutylphosphoniumchlorid und Tetraphenylphosphoniumbromid) in Betracht. 45

Es kann für die Umsetzung vorteilhaft sein, zunächst $H-Y^*-A^1$ mit der Base in das entsprechende Anion umzusetzen, welches dann mit dem Benzylderivat umgesetzt wird.

5 B.2 R = ggf. subst. Alkenyl

Durch Phosphorylierung der Benzylhalogenide I.2 und anschließende Wittig oder Wittig-Horner Umsetzung der Phosphorverbindungen I.5 mit Aldehyden gelangt man zu den entsprechenden Ethenylenderi-
10 vaten I.6.



25

ϕ in der Formel IXa steht für Aryl, insbesondere Phenyl; R^x in der Formel IXb steht für Alkyl oder Aryl, insbesondere C_1 - C_4 -Alkyl oder Phenyl.

30

In den Formeln X und I.5 steht A^1 für ggf. subst. Alkyl, Alkenyl oder Alkynyl, oder ein ggf. subst. gesättigter oder partiell ungesättigter cyclischer Rest, welcher neben Kohlenstoffatomen als Ringglieder Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann, oder ein ggf. subst. aromatisches

35

Ringsystem, welches neben Kohlenstoffringgliedern Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann.

40

Die Umsetzung der Halogenide I.2 mit den Phosphinen IXa bzw. den Phosphiten IXb erfolgt in an sich bekannter Weise [vgl. Houben-Weyl, 4. Aufl., Bd. XII/1, S. 79 f. und S. 433 f. (1963)].

45

Die Edukte I.2 und IXa bzw. IXb werden im allgemeinen in äquimolaren Mengen miteinander umgesetzt. Es kann für die Ausbeute vorteilhaft sein, IXa bzw. IXb in einem Überschuß bezogen auf I.2 einzusetzen.

Die so erhaltenen Phosphorderivate I.5 werden anschließend gemäß einer Wittig oder einer Wittig-Horner Reaktion bei Temperaturen von -30°C bis 60°C, vorzugsweise 0°C bis 40°C in einem inerten Lösungsmittel in Gegenwart einer Base mit einem Aldehyd der Formel X umgesetzt.

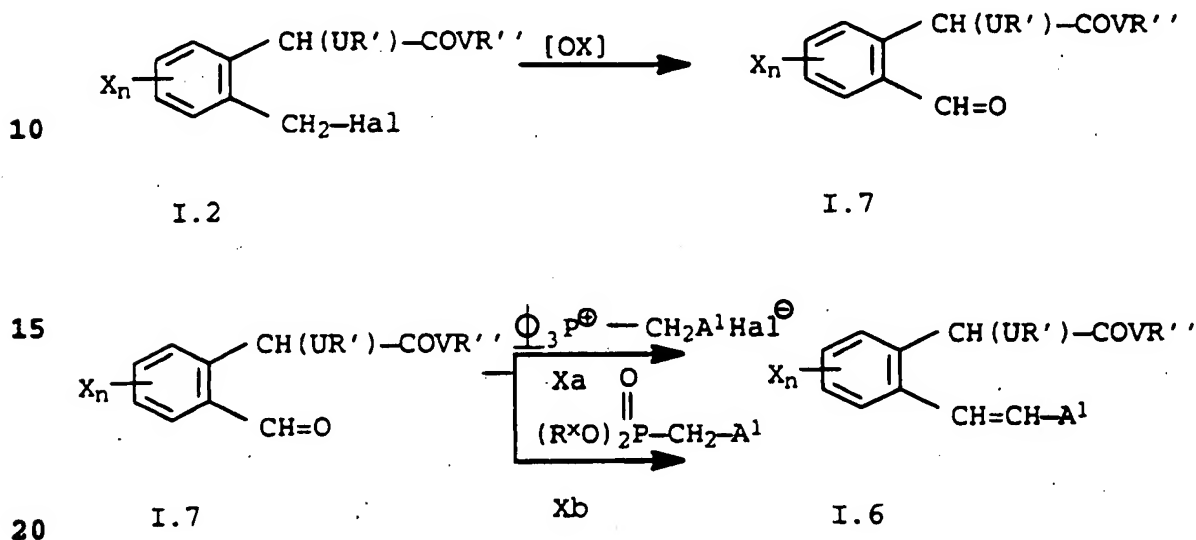
Geeignete Lösungsmittel sind aliphatische Kohlenwasserstoffe wie Pentan, Hexan, Cyclohexan und Petrolether, aromatische Kohlenwasserstoffe wie Toluol, o-, m- und p-Xylol, halogenierte Kohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid, Chloroform und Chlorbenzol, Ether wie Diethylether, Diisopropylether, tert.-Butylmethylether, Dioxan, Anisol und Tetrahydrofuran, Nitrile wie Acetonitril und Propionitril, Ketone wie Aceton, Methylethylketon, Diethylketon und tert.-Butylmethylketon, Alkohole wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, Isopropanol, n-Butanol und tert.-Butanol sowie Dimethylsulfoxid und Dimethylformamid, besonders bevorzugt Diethylester, Tetrahydrofuran, Dimethylsulfoxid und Dimethylformamid. Es können auch Gemische der genannten Lösungsmittel verwendet werden.

20

Als Basen kommen allgemein anorganische Verbindungen, z.B. Alkalimetall- und Erdalkalimetallhydroxide wie Lithiumhydroxid, Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Calciumhydroxid, Alkalimetall- und Erdalkalimetalloxide wie Lithiumoxid, Natriumoxid, Calciumoxid und Natriumhydrid, Kaliumhydrid und Calciumhydrid, Alkalimetallamide wie Lithiumamid, Natriumamid und Kaliumamid, Alkalimetall- und Erdalkalimetallcarbonate wie Lithiumcarbonat und Calciumcarbonat sowie Alkalimetallhydrogencarbonate wie Natriumhydrogencarbonat, metallorganische Verbindungen, insbesondere Alkalimetallalkyle wie Methyllithium, Butyllithium und Phenyllithium, Alkylmagnesiumhalogenide wie Methylmagnesiumchlorid sowie Alkalimetall- und Erdalkalimetallalkoholate wie Natriummethanolat, Natriumethanolat, Kaliumethanolat, Kaliumtert.-butanolat und Dimethoxymagnesium, außerdem organische Basen, z.B. tertiäre Amine wie Trimethylamin, Triethylamin, Diisopropylethylamin und N-Methylpiperidin, Pyridin, substituierte Pyridine wie Collidin, Lutidin und 4-Dimethylaminopyridin sowie bicyclische Amine in Betracht. Besonders bevorzugt werden Natriummethanolat, Kalium-t.-butylat, Natriumhydrid, Kaliumcarbonat und n-Butyllithium. Die Basen werden im allgemeinen in äquimolaren Mengen eingesetzt, sie können aber auch im Überschuß oder gegebenenfalls als Lösungsmittel verwendet werden.

Die Edukte I.5 und X werden im allgemeinen in äquimolaren Mengen miteinander umgesetzt. Es kann für die Ausbeute vorteilhaft sein, X in einem Überschuß bezogen auf I.5 einzusetzen.

In einer Abwandlung des vorstehenden Verfahrens erhält man die Verbindungen I.6 außerdem dadurch, daß man das Benzylhalogenid I.2 zunächst zum entsprechenden Benzaldehyd I.7 oxidiert und I.7 anschließend mit einer Phosphorverbindung Xa oder Xb im Sinne 5 einer Wittig oder Wittig-Horner Reaktion umsetzt.



Als Oxidationsmittel [OX] dienen beispielsweise Methylmorpholin-N-oxidmonohydrat (vgl. EP-A 393 428) oder Dimethylsulfoxid [vgl. J. Chem. Soc. 1964, S. 520; J. Org. Chem. 24, 1792 (1959)].

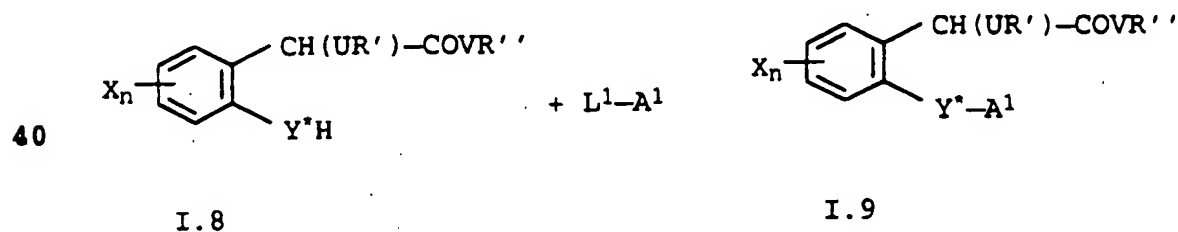
25

Die anschließende Wittig bzw. Wittig-Horner Reaktion erfolgt nach den vorstehend beschriebenen Bedingungen.

30 B.3 R = über Oxy-, Mercapto- oder Amino- gebundener organischer Rest

Verbindungen I, in denen R für einen über eine Oxy-, Mercapto- oder Aminogruppe gebundenen organischen Rest steht, erhält man aus den entsprechenden Derivaten I.8 gemäß dem folgenden

35 Reaktionsschema.



In den Formeln I.8 und I.9 bedeutet Y* Sauerstoff, Schwefel, Amino 45 oder Alkylamino; A¹ hat die vorstehend gegebene Bedeutung.

5

10

15

25

30

35



Die Reste R^a , Z^a und A^2 in den Formeln I.10 und I.11 haben die folgende Bedeutung:

R^a Wasserstoff, Alkyl, Halogenalkyl oder ggf. subst. Aryl;

5

Z^a Sauerstoff, Amino oder Alkylamino;

A² Wasserstoff, ggf. subst. Alkyl, Alkenyl oder Alkinyl, oder ein ggf. subst. gesättigter oder partiell ungesättigter cyclischer Rest, welcher neben Kohlenstoffatomen als Ringglieder Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schefel und Stickstoff enthalten kann;

15 ein ggf. subst. aromatisches Ringsystem, welches neben Kohlenstoffringgliedern Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann.

Die Umsetzungsbedingungen entsprechen im allgemeinen und im besonderen den in der genannten Literatur beschriebenen Bedingungen.

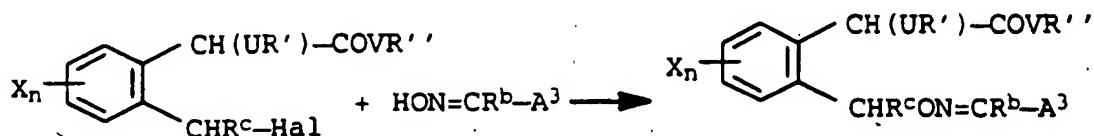
Die Ketone I.10 ($R^a \neq H$) erhält man aus den Aldehyden I.7 durch Oxidation zu den Carbonsäuren [vgl. Organikum, 15. Auflage, 447 (1977)], Umsetzung der Carbonsäuren zu den entsprechenden Carbon-
25 säurehalogeniden [vgl. Organikum, 15. Auflage, 526 (1977)] und anschließende Umsetzung mit Zink-organischen Verbindungen [vgl. Org. React. (8), 28 (1954)].

B.5 $R = -CHR^c-O-N=CR^b-A^3$

30

Verbindungen I, in denen R für eine Gruppe $-\text{CHR}^c-\text{O}-\text{N}=\text{CR}^b-\text{A}^3$ steht, erhält man beispielsweise aus den Benzylhalogeniden I.2 durch Umsetzung mit einem Hydroxiimin XII gemäß den in EP-A 354 571, EP-A 370 629, EP-A 414 153, EP-A 426 460, EP-A 460 575, 35 EP-A 472 300, EP-A 585 751, WO-A 90/07,493, WO-A 92/13,830, WO-A 92/18,487, WO-A 92/18,494, WO-A 93/16,986 und JP-A 05/201,946 beschriebenen Methoden nach dem folgenden Reaktionsschema.

. 40



45

I.2

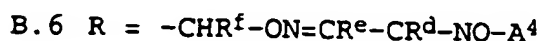
XIII

I.12

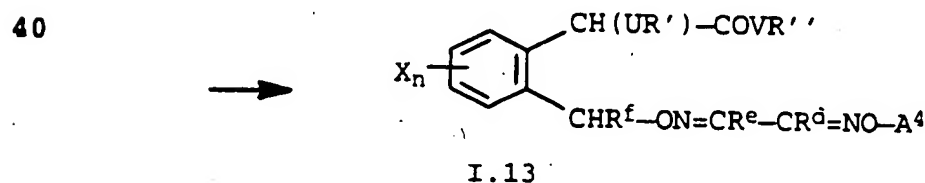
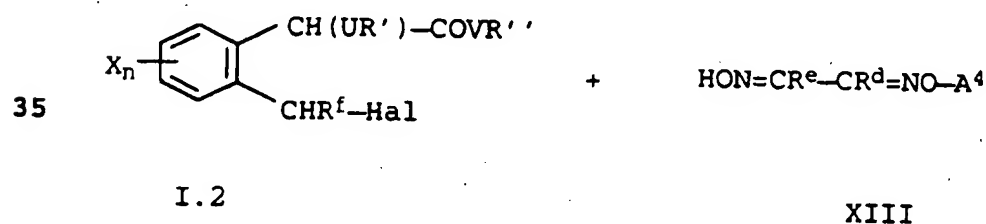
Die Reste R^b , R^c und A^3 in den Formeln I.2, XII und I.12 haben die folgende Bedeutung:

- 5 R^b Wasserstoff, Cyano, Nitro, Halogen, Alkyl, Halogenalkyl, Cycloalkyl, Alkoxy, Halogenalkoxy oder ggf. subst. Aryl;
- R^c Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl;
- 10 A^3 ggf. subst. Alkyl, Alkenyl oder Alkynyl, oder ein ggf. subst. gesättigter oder partiell ungesättigter cyclischer Rest, welcher neben Kohlenstoffatomen als Ringglieder Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann;
- 15 ein ggf. subst. aromatisches Ringsystem, welches neben Kohlenstoffringgliedern Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann.

Die Umsetzungsbedingungen entsprechen im allgemeinen und im
20 besonderen den in der genannten Literatur beschriebenen Bedingungen.



- 25 Verbindungen I, in denen R für eine Gruppe $-CHR^f-ON=CR^e-CR^d-NO-A^4$ steht, erhält man beispielsweise aus den Benzylhalogeniden I.2 durch Umsetzung mit einem Dioxim XIV gemäß den in DE Anm. Nr. P 44 21 180.5, DE Anm. Nr. P 44 21 181.3 und DE Anm. Nr. P 44 21 182.1 beschriebenen Methoden nach dem folgenden Re-
- 30 aktionsschema.



- 45 Die Reste R^f , R^e , R^d und A^4 in den Formeln I.2, XIV und I.13 haben die folgende Bedeutung:

R^d, R^e Wasserstoff, Cyano, Nitro, Halogen, Alkyl, Halogenalkyl, Cycloalkyl, Alkoxy, Halogenalkoxy oder ggf. subst. Aryl;

R^f Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl;

5

A^4 ggf. subst. Alkyl, Alkenyl oder Alkynyl, oder ein ggf. subst. gesättigter oder partiell ungesättigter cyclischer Rest, welcher neben Kohlenstoffatomen als Ringglieder Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann;

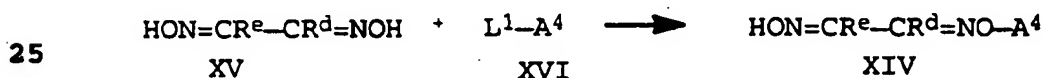
10

ein ggf. subst. aromatisches Ringsystem, welches neben Kohlenstoffringgliedern Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann.

15

Die Umsetzung erfolgt in an sich bekannter Weise in einem inerten organischen Lösungsmittel in Gegenwart einer Base (z.B. Natriumhydrid, Natriumhydroxid, Kaliumcarbonat und Triethylamin) gemäß den in Houben-Weyl, Bd. E14b, S. 370f. und Houben-Weyl, Bd. 10/1, 20 S. 1189f. beschriebenen Methoden.

Das benötigte Dioxim XIV erhält man nach dem folgenden Schema:



25

L^2 in der Formel XVI steht für eine nucleophil austauschbare Abgangsgruppe, z.B. Halogen oder Sulfonatgruppen, vorzugsweise Chlor, Brom, Iod, Methylsulfonat, Trifluormethylsulfonat, Phenylsulfonat oder 4-Methylphenylsulfonat.

30

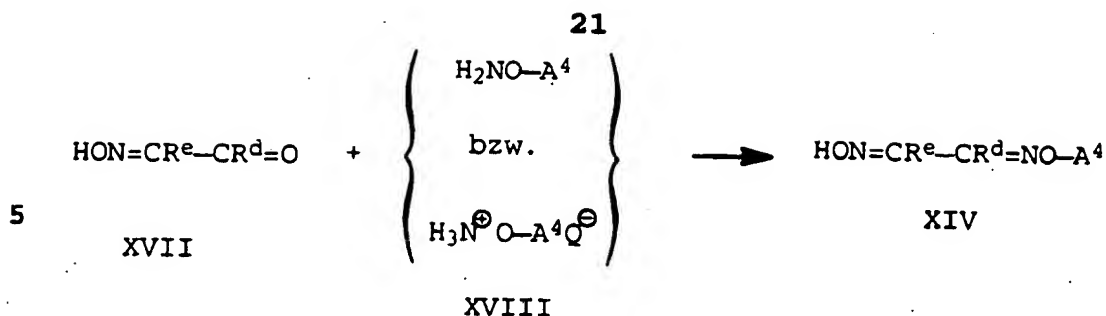
Die Umsetzung erfolgt in an sich bekannter Weise in einem inerten organischen Lösungsmittel in Gegenwart einer Base (z.B. Kaliumcarbonat, Kaliumhydroxid, Natriumhydrid, Pyridin und Triethylamin) gemäß den in Houben-Weyl Bd. E14b, S. 307f., S. 370f. und S. 385f., Houben-Weyl Bd. 10/4, S. 55f., S. 180f. und S. 217f. und Houben-Weyl, Bd. E5, S. 780f. beschriebenen Methoden.

35

In ähnlicher Weise erhält man das Dioxim XIV durch Umsetzung des entsprechenden Ketoxims XVII mit einem O-substituierten Hydroxylamin oder seinem Salz (XVIII) gemäß dem folgenden Reaktionsschema.

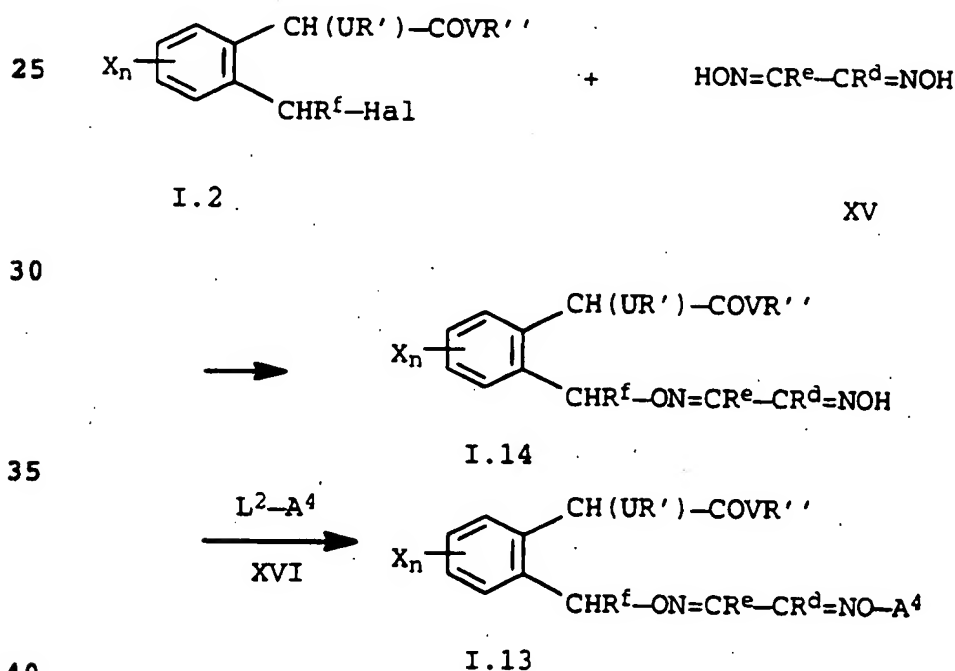
40

45



10 Die Umsetzung erfolgt in an sich bekannter Weise in einem inerten organischen Lösungsmittel gemäß den in der EP-A 513 580, Houben-Weyl Bd. 10/4, S. 73f. oder Houben-Weyl Bd. E14b, Seite 369f. und S. 385f. beschriebenen Methoden.

15 Alternativ erhält man die Verbindungen I.13 auch dadurch, daß man das Benzylhalogenid I.2 zunächst mit dem Dioxim XV zum entsprechenden Benzyloxim I.14 umsetzt und I.14 anschließend mit einer Verbindung XVI in I.13 überführt.

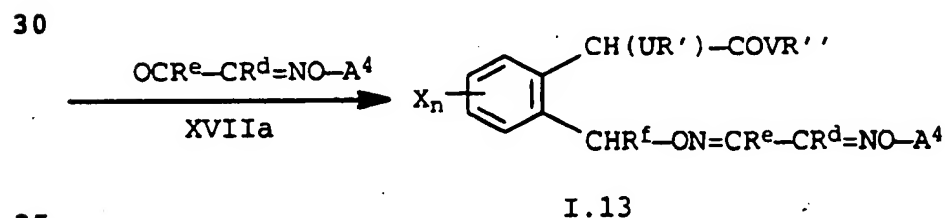
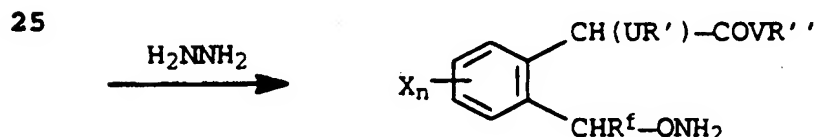
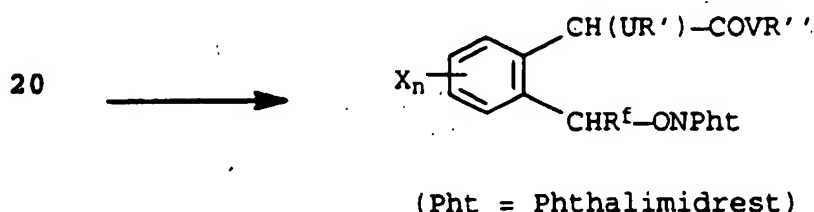
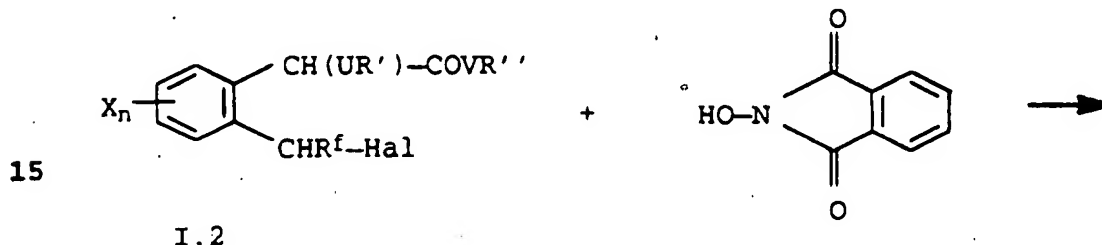


Die Umsetzung erfolgt in an sich bekannter Weise in einem inerten organischen Lösungsmittel in Gegenwart einer Base (z.B. Kaliumcarbonat, Kaliumhydroxid, Natriumhydrid, Pyridin und Triethylamin gemäß den in Houben-Weyl Bd. 10/1, S. 1189f., Houben-Weyl Bd. E14b, S. 307f., S. 370f. und S. 385f., Houben-Weyl Bd. 10/4,

S. 55f. S. 180f. und S. 214f. und Houben-Weyl Bd. E5, S. 780f. beschriebenen Methoden.

Eine weitere Möglichkeit zur Herstellung der Verbindungen I.13 besteht darin, das Benzylhalogenid der Formel I.2 zunächst mit N-Hydroxyphthalimid umzusetzen, das dabei erhaltene Produkt durch eine Hydrazinolyse in das entsprechende Benzylhydroxylamin (I.15) zu überführen und I.15 anschließend mit einem Ketoxim der Formel XVIIa zu I.13 umzusetzen.

10



35

Die Umsetzung des Benzylhalogenids I.2 zum Benzylhydroxylamin I.15 erfolgt in an sich bekannter Weise in einem inerten organischen Lösungsmittel gemäß den in EP-A 463 488 und EP-A 585 751

40 beschriebenen Methoden.

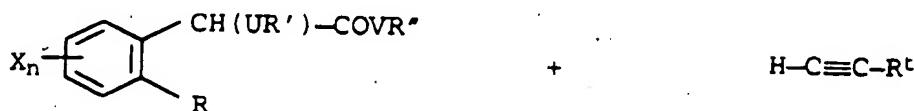
Verbindungen I, in denen R für ggf. subst. Alkynyl steht, erhält man aus den Verbindungen I.15 (R=Halogen, insbesondere Brom) durch Umsetzung mit einem Acetylderivat im Sinne einer Heck-

45 Reaktion [vgl. J. Organomet. Chem. 93, 259 (1975)] im Gegenwart eines Übergangsmetallkatalysators [ÜM], z.B. einer Palladium- oder Nickelverbindung wie Diacetylpalladium, Palladiumdichlorid,

23

Palladium-terta(triphenylphosphin) oder Nickeldichlorid, in einem inerten Lösungsmittel (z.B. Dimethylformamid, Acetonitril, Tetrahydrofuran oder Toluol) und in Gegenwart einer Base (z.B. Kaliumcarbonat, Natriumhydrid, Diethylamin, Triethylamin oder Pyridin).

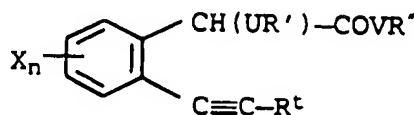
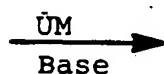
5



10

I.15 (R=Hal)

15



R^t bedeutet hierbei Wasserstoff, ggf. subst. Alkyl, einen ggf. subst. gesättigten oder partiell ungesättigten cyclischen Rest, welcher neben Kohlenstoffatomen als Ringglieder Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann, oder einen ggf. subst. aromatischen Ring, welcher neben Kohlenstoffringgliedern Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann.

25

Besonders bevorzugt sind Phenylelessigsäurealkylester der Formel I, in der R für eine Gruppe A¹-Y¹- steht, wobei A¹ und Y¹ die folgende Bedeutung haben:

30 Y¹

eine direkte Bindung, Sauerstoff, Schwefel, Amino oder Alkylamino;

A¹

35

ggf. subst. Alkyl, Alkenyl oder Alkynyl, oder ein ggf. subst. gesättigter oder partiell ungesättigter cyclischer Rest, welcher neben Kohlenstoffatomen als Ringglieder Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann, oder

40

ein ggf. subst. aromatisches Ringsystem, welches neben Kohlenstoffringgliedern Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann.

Außerdem sind Phenylelessigsäurealkylester der Formel I bevorzugt, in der R für CH₂OA¹ steht, wobei A¹ insbesondere für einen ggf. subst. gesättigten oder partiell ungesättigten cyclischen Rest steht, welcher neben Kohlenstoffatomen als Ringglieder Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthal-

45

ten kann, oder wobei A^1 insbesondere für einen ggf. subst. aromatischen Ring steht, welcher neben Kohlenstoffringgliedern Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann.

5

Gleichermaßen werden Phenylelessigsäurealkylester der Formel I bevorzugt, in der R für eine Gruppe $A^2-Z^a N=CR^a-$ steht, wobei A^2 , Z^a und R^a die folgende Bedeutung haben:

10 R^a Wasserstoff, Alkyl, Halogenalkyl oder ggf. subst. Aryl;

Z^a Sauerstoff, Amino oder Alkylamino;

15 A^2 Wasserstoff, ggf. subst. Alkyl, Alkenyl oder Alkynyl, oder

20 ein ggf. subst. gesättigter oder partiell ungesättigter cyclischer Rest, welcher neben Kohlenstoffatomen als Ringglieder Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann, oder

ein ggf. subst. aromatisches Ringsystem, welches neben Kohlenstoffringgliedern Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann.

25

Daneben werden Phenylelessigsäurealkylester der Formel I bevorzugt, in der R für eine Gruppe $A^3-CR^b=NOCHR^c-$ steht, wobei A^3 , R^b und R^c die folgende Bedeutung haben:

30 R^b Wasserstoff, Cyano, Nitro, Halogen, Alkyl, Halogenalkyl, Cycloalkyl, Alkoxy, Halogenalkoxy oder ggf. subst. Aryl;

R^c Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl;

35 A^3 ggf. subst. Alkyl, Alkenyl oder Alkynyl, oder ein ggf. subst. gesättigter oder partiell ungesättigter cyclischer Rest, welcher neben Kohlenstoffatomen als Ringglieder Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann, oder

40

ein ggf. subst. aromatisches Ringsystem, welches neben Kohlenstoffringgliedern Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann.

45

Außerdem werden Phenylelessigsäurealkylester der Formel I bevorzugt, in der R für eine Gruppe $A^4-ON=CR^d-CR^e=NO-CHR^f-$ steht, wobei A^4 , R^d , R^e und R^f die folgende Bedeutung haben:

- 5 R^d, R^e Wasserstoff, Cyano, Nitro, Halogen, Alkyl, Halogenalkyl, Cycloalkyl, Alkoxy, Halogenalkoxy oder ggf. subst. Aryl;
- R^f Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl;
- 10 A^4 ggf. subst. Alkyl, Alkenyl oder Alkynyl, oder ein ggf. subst. gesättigter oder partiell ungesättigter cyclischer Rest, welcher neben Kohlenstoffatomen als Ringglieder Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann, oder
- 15 ein ggf. subst. aromatisches Ringsystem, welches neben Kohlenstoffringgliedern Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann.
- 20 Besonders bevorzugt werden auch Phenylelessigsäurealkylester der Formel I, in der R und einer der Reste X gemeinsam mit dem Phenylring, an den sie gebunden sind, einen ggf. subst. Bicyclus aus der folgenden Gruppe bilden: Benzofuran, Benzothiophen, Indol, Isoindol oder Naphthalin.
- 25 Bei den in den vorstehenden Formeln angegebenen Definitionen der Symbole wurden Sammelbegriffe verwendet, die allgemein repräsentativ für die folgenden Substituenten stehen:
- 30 Halogen: Fluor, Chlor, Brom und Jod;
- Alkyl: gesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen, z.B. C_1-C_6 -Alkyl wie Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methyl-propyl,
- 35 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 2,2-Di-methylpropyl, 1-Ethylpropyl, Hexyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,1-Dimethyl-butyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl,
- 40 2,3-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethyl-1-methyl-propyl und 1-Ethyl-2-methylpropyl;
- Halogenalkyl: geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), wobei in diesen
- 45 Gruppen teilweise oder vollständig die Wasserstoffatome durch Halogenatome wie vorstehend genannt ersetzt sein können, z.B. C_1-C_2 -Halogenalkyl wie Chlormethyl, Brommethyl, Dichlormethyl,

Trichlormethyl, Fluormethyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, Chlorfluormethyl, Dichlorfluormethyl, Chlordifluormethyl, 1-Chlorethyl, 1-Bromethyl, 1-Fluorethyl, 2-Fluorethyl, 2,2-Difluorethyl, 2,2,2-Trifluorethyl, 2-Chlor-2-fluorethyl, 5 2-Chlor-2,2-difluorethyl, 2,2-Dichlor-2-fluorethyl, 2,2,2-Trichlorethyl und Pentafluorethyl;

Alkoxy: geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), welche über ein 10 Sauerstoffatom (-O-) an das Gerüst gebunden sind;

Halogenalkoxy: geradkettige oder verzweigte Halogenalkylgruppen mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), welche über ein Sauerstoffatom (-O-) an das Gerüst gebunden sind;

15 Alkylthio: geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen mit 1 bis 10 oder 1 bis 4 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), welche über ein Schwefelatom (-S-) an das Gerüst gebunden sind;

Alkylamino: eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe mit 1 20 bis 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), welche über eine Aminogruppe (-NH-) an das Gerüst gebunden ist oder welches über eine Gruppe -NY¹- oder -NZ^a- an das Gerüst gebunden ist;

Alkenyl: ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasser- 25 stoffreste mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen und einer Doppelbindung in einer beliebigen Position, z.B. C₂-C₆-Alkenyl wie Ethenyl, 1-Propenyl, 2-Propenyl, 1-Methylethenyl, 1-Butenyl, 2-Butenyl, 3-Butenyl, 1-Methyl-1-propenyl, 2-Methyl-1-propenyl, 1-Methyl-2-propenyl, 2-Methyl-2-propenyl, 1-Pentenyl, 2-Pentenyl, 30 3-Pentenyl, 4-Pentenyl, 1-Methyl-1-butenyl, 2-Methyl-1-butenyl, 3-Methyl-1-butenyl, 1-Methyl-2-butenyl, 2-Methyl-2-butenyl, 3-Methyl-2-butenyl, 1-Methyl-3-butenyl, 2-Methyl-3-butenyl, 3-Methyl-3-butenyl, 1,1-Dimethyl-2-propenyl, 1,2-Dimethyl-1-propenyl, 1,2-Dimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-1propenyl, 1-Ethyl- 35 2-propenyl, 1-Hexenyl, 2-Hexenyl, 3-Hexenyl, 4-Hexenyl, 5-Hexenyl, 1-Methyl-1-pentenyl, 2-Methyl-1-pentenyl, 3-Methyl-1-pentenyl, 4-Methyl-1-pentenyl, 1-Methyl-2-pentenyl, 2-Methyl-2-pentenyl, 3-Methyl-2-pentenyl, 4-Methyl-2-pentenyl, 1-Methyl-3-pentenyl, 2-Methyl-3-pentenyl, 3-Methyl-3-pentenyl, 40 4-Methyl-3-pentenyl, 1-Methyl-4-pentenyl, 2-Methyl-4-pentenyl, 3-Methyl-4-pentenyl, 4-Methyl-4-pentenyl, 1,1-Dimethyl-2-butenyl, 1,1-Dimethyl-3-butenyl, 1,2-Dimethyl-1-butenyl, 1,2-Dimethyl-2-butenyl, 1,2-Dimethyl-3-butenyl, 1,3-Dimethyl-1-butenyl, 1,3-Dimethyl-2-butenyl, 1,3-Dimethyl-3-butenyl, 2,2-Dimethyl-3-butenyl, 45 2,3-Dimethyl-1-butenyl, 2,3-Dimethyl-2-butenyl, 2,3-Dimethyl-3-butenyl, 3,3-Dimethyl-1-butenyl, 3,3-Dimethyl-2-butenyl, 1-Ethyl-1-butenyl, 1-Ethyl-2-butenyl, 1-Ethyl-3-butenyl, 2-Ethyl-1-

butenyl, 2-Ethyl-2-butenyl, 2-Ethyl-3-butenyl, 1,1,2-Trimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-1-methyl-2-propenyl, 1-Ethyl-2-methyl-1propenyl und 1-Ethyl-2-methyl-2-propenyl;

- 5 Alkynyl: geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffgruppen mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen und einer Dreifachbindung in einer beliebigen Position, z.B. C₂-C₆-Alkynyl wie Ethinyl, 1-Propinyl, 2-Propinyl, 1-Butinyl, 2-Butinyl, 3-Butinyl, 1-Methyl-2-propinyl, 1-Pentinyl, 2-Pentinyl, 3-Pentinyl, 4-Pentinyl, 1-Methyl-2-butinyl, 1-Methyl-3-butinyl, 2-Methyl-3-butinyl, 3-Methyl-1-butinyl, 1,1-Dimethyl-2-propinyl, 1-Ethyl-2-propinyl, 1-Hexinyl, 2-Hexinyl, 3-Hexinyl, 4-Hexinyl, 5-Hexinyl, 1-Methyl-2-pentinyl, 1-Methyl-3-pentinyl, 1-Methyl-4-pentinyl, 2-Methyl-3-pentinyl, 2-Methyl-4-pentinyl, 3-Methyl-1-pentinyl, 3-Methyl-4-pentinyl, 4-Methyl-1-pentinyl, 4-Methyl-2-pentinyl, 1,1-Dimethyl-2-butinyl, 1,1-Dimethyl-3-butinyl, 1,2-Dimethyl-3-butinyl, 2,2-Dimethyl-3-butinyl, 3,3-Dimethyl-1-butinyl, 1-Ethyl-2-butinyl, 1-Ethyl-3-butinyl, 2-Ethyl-3-butinyl und 1-Ethyl-1-methyl-2-propinyl;
- 20 Cycloalkyl: monocyclische Alkylgruppen mit 3 bis 12 Kohlenstoffringgliedern, z.B. C₃-C₈-Cycloalkyl wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl und Cyclooctyl;

- gesättigtes oder partiell ungesättigter cyclischer Rest, welcher
- 25 neben Kohlenstoffatomen als Ringglieder Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff enthalten kann: Cycloalkyl mit 3 bis 12 Kohlenstoffringgliedern wie vorstehend genannt oder 5- oder 6-gliedrige Heterocyclen (Heterocyclyl) enthaltend neben Kohlenstoffringgliedern ein bis drei Stickstoff-
 - 30 atome und/oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder ein oder zwei Sauerstoff- und/oder Schwefelatome, z.B. 2-Tetrahydrofuranyl, 3-Tetrahydrofuranyl, 2-Tetrahydrothienyl, 3-Tetrahydrothienyl, 2-Pyrrolidinyl, 3-Pyrrolidinyl, 3-Isioxazolidinyl, 4-Isioxazolidinyl, 5-Isioxazolidinyl, 3-Isouthiazolidinyl,
 - 35 4-Isouthiazolidinyl, 5-Isouthiazolidinyl, 3-Pyrazolidinyl, 4-Pyrazolidinyl, 5-Pyrazolidinyl, 2-Oxazolidinyl, 4-Oxazolidinyl, 5-Oxazolidinyl, 2-Thiazolidinyl, 4-Thiazolidinyl, 5-Thiazolidinyl, 2-Imidazolidinyl, 4-Imidazolidinyl, 1,2,4-Oxadiazolidin-3-yl, 1,2,4-Oxadiazolidin-5-yl, 1,2,4-Thiadiazolidin-3-yl,
 - 40 1,2,4-Thiadiazolidin-5-yl, 1,2,4-Triazolidin-3-yl, 1,3,4-Oxadiazolidin-2-yl, 1,3,4-Thiadiazolidin-2-yl, 1,3,4-Triazolidin-2-yl, 2,3-Dihydrofur-2-yl, 2,3-Dihydrofur-3-yl, 2,4-Dihydrofur-2-yl, 2,4-Dihydrofur-3-yl, 2,3-Dihydrothien-2-yl, 2,3-Dihydrothien-3-yl, 2,4-Dihydrothien-2-yl, 2,4-Dihydrothien-3-yl,
 - 45 2,3-Pyrrolin-2-yl, 2,3-Pyrrolin-3-yl, 2,4-Pyrrolin-2-yl, 2,4-Pyrrolin-3-yl, 2,3-Isioxazolin-3-yl, 3,4-Isioxazolin-3-yl, 4,5-Isioxazolin-3-yl, 2,3-Isioxazolin-4-yl, 3,4-Isioxazolin-4-yl,

4,5-Isoxazolin-4-yl, 2,3-Isoxazolin-5-yl, 3,4-Isoxazolin-5-yl,
 4,5-Isoxazolin-5-yl, 2,3-Isotiazolin-3-yl, 3,4-Isotiazolin-3-
 yl, 4,5-Isotiazolin-3-yl, 2,3-Isotiazolin-4-yl, 3,4-Isotia-
 zolin-4-yl, 4,5-Isotiazolin-4-yl, 2,3-Isotiazolin-5-yl,
 5 3,4-Isotiazolin-5-yl, 4,5-Isotiazolin-5-yl, 2,3-Dihydropyra-
 zol-1-yl, 2,3-Dihydropyrazol-2-yl, 2,3-Dihydropyrazol-3-yl,
 2,3-Dihydropyrazol-4-yl, 2,3-Dihydropyrazol-5-yl, 3,4-Dihydro-
 pyrazol-1-yl, 3,4-Dihydropyrazol-3-yl, 3,4-Dihydropyrazol-4-yl,
 3,4-Dihydropyrazol-5-yl, 4,5-Dihydropyrazol-1-yl, 4,5-Dihydro-
 10 pyrazol-3-yl, 4,5-Dihydropyrazol-4-yl, 4,5-Dihydropyrazol-5-yl,
 2,3-Dihydrooxazol-2-yl, 2,3-Dihydrooxazol-3-yl, 2,3-Dihydro-
 oxazol-4-yl, 2,3-Dihydrooxazol-5-yl, 3,4-Dihydrooxazol-2-yl,
 3,4-Dihydrooxazol-3-yl, 3,4-Dihydrooxazol-4-yl, 3,4-Dihydrooxa-
 zol-5-yl, 3,4-Dihydrooxazol-2-yl, 3,4-Dihydrooxazol-3-yl, 3,4-Di-
 15 hydrooxazol-4-yl, 2-Piperidinyl, 3-Piperidinyl, 4-Piperidinyl,
 1,3-Dioxan-5-yl, 2-Tetrahydropyranyl, 4-Tetrahydropyranyl,
 2-Tetrahydrothienyl, 3-Tetrahydropyridazinyl, 4-Tetrahydro-
 pyridazinyl, 2-Tetrahydropyrimidinyl, 4-Tetrahydropyrimidinyl,
 5-Tetrahydropyrimidinyl, 2-Tetrahydropyrazinyl, 1,3,5-Tetrahydro-
 20 triazin-2-yl und 1,2,4-Tetrahydrotriazin-3-yl;

Aryl: ein ein- bis dreikerniges aromatisches Ringsystem enthal-
 tend 6 bis 14 Kohlenstoffringglieder, z.B. Phenyl, Naphthyl und
 Anthracenyl;

25

aromatisches Ringsystem, welches neben Kohlenstoffringgliedern
 Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff
 enthalten kann: Aryl wie vorstehend genannt oder ein- oder zwei-
 kerniges Heteroaryl, z.B.

30

- 5-gliedriges Heteroaryl, enthaltend ein bis vier Stickstoff-
 atome oder ein bis drei Stickstoffatome und ein Schwefel-
 oder Sauerstoffatom: 5-Ring Heteroarylgruppen, welche neben

35

Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome oder ein bis
 drei Stickstoffatome und ein Schwefel- oder Sauerstoffatom
 als Ringglieder enthalten können, z.B. 2-Furyl, 3-Furyl,
 2-Thienyl, 3-Thienyl, 2-Pyrrolyl, 3-Pyrrolyl, 3-Isoxazolyl,
 4-Isoxazolyl, 5-Isoxazolyl, 3-Isotiazolyl, 4-Isotiazolyl,
 5-Isotiazolyl, 3-Pyrazolyl, 4-Pyrazolyl, 5-Pyrazolyl, 2-Oxa-
 40 zolyl, 4-Oxazolyl, 5-Oxazolyl, 2-Thiazolyl, 4-Thiazolyl,
 5-Thiazolyl, 2-Imidazolyl, 4-Imidazolyl, 1,2,4-Oxadiazol-
 3-yl, 1,2,4-Oxadiazol-5-yl, 1,2,4-Thiadiazol-3-yl, 1,2,4-
 Thiadiazol-5-yl, 1,2,4-Triazol-3-yl, 1,3,4-Oxadiazol-2-yl,
 1,3,4-Thiadiazol-2-yl und 1,3,4-Triazol-2-yl;

45

- benzokondensiertes 5-gliedriges Heteroarvl. enthaltend ein bis drei Stickstoffatome oder ein Stickstoffatom und ein Sauerstoff- oder Schwefelatom: 5-Ring Heteroarvlgruppen, welche neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome oder ein bis drei Stickstoffatome und ein Schwefel- oder Sauerstoffatom als Ringglieder enthalten können, und in welchen zwei benachbarte Kohlenstoffringglieder oder ein Stickstoff- und ein benachbartes Kohlenstoffringglied durch eine Buta-1,3-dien-1,4-diylgruppe verbrückt sein können;
- 5
- 10
- über Stickstoff gebundenes 5-gliedriges Heteroarvl. enthaltend ein bis vier Stickstoffatome, oder über Stickstoff gebundenes benzokondensiertes 5-gliedriges Heteroarvl. enthaltend ein bis drei Stickstoffatome: 5-Ring Heteroarvlgruppen, welche neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome bzw. ein bis drei Stickstoffatome als Ringglieder enthalten können, und in welchen zwei benachbarte Kohlenstoffringglieder oder ein Stickstoff- und ein benachbartes Kohlenstoffringglied durch eine Buta-1,3-dien-1,4-diylgruppe verbrückt sein können, wobei diese Ringe über eines der Stickstoffringglieder an das Gerüst gebunden sind;
- 15
- 20
- 6-gliedriges Heteroarvl. enthaltend ein bis drei bzw. ein bis vier Stickstoffatome: 6-Ring Heteroarvlgruppen, welche neben Kohlenstoffatomen ein bis drei bzw. ein bis vier Stickstoffatome als Ringglieder enthalten können, z.B. 2-Pyridinyl, 3-Pyridinyl, 4-Pyridinyl, 3-Pyridazinyl, 4-Pyridazinyl, 2-Pyrimidinyl, 4-Pyrimidinyl, 5-Pyrimidinyl, 2-Pyrazinyl, 1,3,5-Triazin-2-yl und 1,2,4-Triazin-3-yl;
- 25
- 30
- Alkylen: divalente unverzweigte Ketten aus 3 bis 5 CH₂-Gruppen, z.B. -CH₂-, -CH₂CH₂-, -CH₂CH₂CH₂-, -CH₂CH₂CH₂CH₂- und -CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂-;
- 35
- Oxyalkylen: divalente unverzweigte Ketten aus 2 bis 4 CH₂-Gruppen, wobei eine Valenz über ein Sauerstoffatom an das Gerüst gebunden ist, z.B. -OCH₂CH₂-, -OCH₂CH₂CH₂- und -OCH₂CH₂CH₂CH₂-;
- 40
- Oxyalkylenoxy: divalente unverzweigte Ketten aus 1 bis 3 CH₂-Gruppen, wobei beide Valenzen über ein Sauerstoffatom an das Gerüst gebunden ist, z.B. -OCH₂O-, -OCH₂CH₂O- und -OCH₂CH₂CH₂O-;
- Alkenylen: divalente unverzweigte Ketten aus 1 bis 3 CH₂-Gruppen und einer CH=CH-Gruppe in einer beliebigen Position, z.B. -
- 45
- CH=CHCH₂-, -CH₂CH=CHCH₂-, -CH=CHCH₂CH₂-, -CH₂CH=CHCH₂CH₂- und -CH=CHCH₂CH₂CH₂-;

Oxyalkenylene: divalente unverzweigte Ketten aus 0 bis 2 CH_2 -Gruppen und einer $\text{CH}=\text{CH}$ -Gruppe in einer beliebigen Position, wobei eine Valenz über ein Sauerstoffatom an das Gerüst gebunden ist, z.B. $-\text{OCH}=\text{CH}-$, $-\text{OCH}=\text{CHCH}_2-$, $-\text{OCH}_2\text{CH}=\text{CH}-$, $-\text{OCH}_2\text{CH}=\text{CHCH}_2-$,

5 $-\text{OCH}=\text{CHCH}_2\text{CH}_2-$ und $-\text{OCH}_2\text{CH}_2-\text{CH}=\text{CH}-$;

Oxyalkenyleneoxy: divalente unverzweigte Ketten aus 0 bis 2 CH_2 -Gruppen und einer $\text{CH}=\text{CH}$ -Gruppe in einer beliebigen Position, wobei beide Valenzen über ein Sauerstoffatom an das Gerüst gebunden ist, z.B. $-\text{OCH}=\text{CHO}-$, $-\text{OCH}=\text{CHCH}_2\text{O}-$, $-\text{OCH}_2\text{CH}=\text{CHCH}_2\text{O}-$ und $-\text{OCH}=\text{CHCH}_2\text{CH}_2\text{O}-$.

organischer Rest: ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkynyl, Cycloalkyl, Heterocyclyl, Aryl oder Hetaryl.

15

Der Zusatz "ggf. subst." in Bezug auf Alkyl-, Alkenyl- und Alkynylgruppen soll zum Ausdruck bringen, daß diese Gruppen partiell oder vollständig halogeniert sein können (d.h. die Wasserstoffatome dieser Gruppen können teilweise oder vollständig durch gleiche oder verschiedene Halogenatome wie vorstehend genannt (vorzugsweise Fluor, Chlor oder Brom) ersetzt sein können und/oder einen bis drei (vorzugsweise einen) der folgenden Reste tragen können:

25 Cyano, Nitro, Hydroxy, Amino, Formyl, Carboxyl, Aminocarbonyl, Alkoxy, Halogenalkoxy, Alkylthio, Halogenalkylthio, Alkylamino, Dialkylamino, Alkylcarbonyl, Alkoxycarbonyl, Alkylcarbonyloxy, Alkylaminocarbonyl, Dialkylaminocarbonyl, Alkylcarbonylamino, Alkoxycarbonylamino, Alkylcarbonyl-N-alkylamino und Alkylcarbonyl-N-alkylamino, wobei die Alkylgruppen in diesen Resten vorzugsweise 1 bis 6 Kohlenstoffatome, insbesondere 1 bis 4 Kohlenstoffatome enthalten;

unsubstituiertes oder durch übliche Gruppen substituiertes Cycloalkyl, Cycloalkoxy, Cycloalkylthio, Cycloalkylamino, Cycloalkyl-N-alkylamino, Heterocyclyl, Heterocyclioxy, Heterocyclylthio, Heterocyclylamino oder Heterocyclyl-N-alkylamino, wobei die cyclischen Systeme 3 bis 12 Ringglieder, vorzugsweise 2 bis 8 Ringglieder, insbesondere 3 bis 6 Ringglieder enthalten und die Alkylgruppen in diesen Resten vorzugsweise 1 bis 6 Kohlenstoffatome, insbesondere 1 bis 4 Kohlenstoffatome enthalten;

unsubstituiertes oder durch übliche Gruppen substituiertes Aryl, Aryloxy, Arylthio, Arylamino, Aryl-N-alkylamino, Arylalkoxy, Arylalkylthio, Arylalkylamino, Arylalkyl-N-alkylamino, Hetaryl, Hetaryloxy, Hetarylthio, Hetarylamino, Hetaryl-N-alkylamino, Hetarylalkoxy, Hetarylalkylthio, Hetarylalkylamino und Hetaryl-

alkyl-N-alkylamino, wobei die Arylreste vorzugsweise 6 bis 10 Ringglieder, insbesondere 6 Ringglieder (Phenyl) enthalten, die Hetarylreste insbesondere 5 oder 6 Ringglieder enthalten und die Alkylgruppen in diesen Resten vorzugsweise 1 bis 6 Kohlenstoffatome, insbesondere 1 bis 4 Kohlenstoffatome enthalten.

Der Zusatz "ggf. subst" in Bezug auf die cyclischen (gesättigten, ungesättigten oder aromatischen) Gruppen soll zum Ausdruck bringen, daß diese Gruppen partiell oder vollständig halogeniert sein können (d.h. die Wasserstoffatome dieser Gruppen können teilweise oder vollständig durch gleiche oder verschiedene Halogenatome wie vorstehend genannt (vorzugsweise Fluor, Chlor oder Brom, insbesondere Fluor oder Chlor) ersetzt sein können und/oder einen bis vier (insbesondere einen bis drei) der folgenden Reste

15 Cyano, Nitro, Hydroxy, Amino, Carboxyl, Aminocarbonyl, Alkyl, Haloalkyl, Alkenyl, Haloalkenyl, Alkenyloxy, Haloalkenyloxy, Alkynyl, Haloalkynyl, Alkynyloxy, Haloalkynyloxy, Alkoxy, Halogenalkoxy, Alkylthio, Halogenalkylthio, Alkylamino, Dialkyl-
20 amino, Alkylcarbonyl, Alkoxycarbonyl, Alkylcarbonyloxy, Alkylaminocarbonyl, Dialkylaminocarbonyl, Alkylcarbonylamino, Alkoxycarbonylamino, Alkylcarbonyl-N-alkylamino und Alkylcarbonyl-N-alkylamino, wobei die Alkylgruppen in diesen Resten vorzugsweise 1 bis 6 Kohlenstoffatome, insbesondere 1 bis 4 Kohlenstoffatome
25 enthalten und die genannten Alkenyl- oder Alkynylgruppen in diesen Resten 2 bis 8, vorzugsweise 2 bis 6, insbesondere 2 bis 4 Kohlenstoffatome enthalten;

und/oder einen bis drei (insbesondere einen) der folgenden Reste

30 unsubstituiertes oder durch übliche Gruppen substituiertes Cycloalkyl, Cycloalkoxy, Cycloalkylthio, Cycloalkylamino, Cycloalkyl-N-alkylamino, Heterocyclyl, Heterocycliloxy, Heterocyclylthio, Heterocyclylamino oder Heterocyclyl-N-alkylamino, wobei die
35 cyclischen Systeme 3 bis 12 Ringglieder, vorzugsweise 2 bis 8 Ringglieder, insbesondere 3 bis 6 Ringglieder enthalten und die Alkylgruppen in diesen Resten vorzugsweise 1 bis 6 Kohlenstoffatome, insbesondere 1 bis 4 Kohlenstoffatome enthalten;

40 unsubstituiertes oder durch übliche Gruppen substituiertes Aryl, Aryloxy, Arylthio, Arylamino, Aryl-N-alkylamino, Arylalkoxy, Arylalkylthio, Arylalkylamino, Arylalkyl-N-alkylamino, Hetaryl, Hetaryloxy, Hetarylthio, Hetarylamino, Hetaryl-N-alkylamino, Hetarylalkoxy, Hetarylalkylthio, Hetarylalkylamino und Hetaryl-
45 alkyl-N-alkylamino, wobei die Arylreste vorzugsweise 6 bis 10 Ringglieder, insbesondere 6 Ringglieder (Phenyl) enthalten, die Hetarylreste insbesondere 5 oder 6 Ringglieder enthalten und

die Alkylgruppen in diesen Resten vorzugsweise 1 bis 6 Kohlenstoffatome, insbesondere 1 bis 4 Kohlenstoffatome enthalten

und oder einen oder zwei (insbesondere einen) der folgenden Reste

5

Formyl oder $CR^{iii}=NOR^{iv}$, wobei R^{iii} Wasserstoff oder Alkyl und R^{iv} Alkyl und Arylalkyl bedeutet und wobei die genannten Alkylgruppen vorzugsweise 1 bis 6 Kohlenstoffatome, insbesondere 1 bis

4 Kohlenstoffatome, enthalten und Aryl insbesondere Phenyl bedeutet, welches unsubstituiert ist oder durch übliche Gruppen substituiert sein kann, tragen kann oder bei denen zwei benachbarte C-Atome der cyclischen Systeme eine C_3-C_5 -Alkylen-, C_3-C_5 -Alkenylen-, Oxy- C_2-C_4 -alkylen-, Oxy- C_1-C_3 -alkylenoxy-, Oxy- C_2-C_4 -alkenylen-, Oxy- C_2-C_4 -alkenylenoxy- oder Butadiendiylgruppe tragen können, wobei diese Brücken ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein können und/oder einen bis drei, insbesondere einen oder zwei der folgenden Reste tragen können: C_1-C_4 -Alkyl, C_1-C_4 -Halogenalkyl, C_1-C_4 -Alkoxy, C_1-C_4 -Halogenalkoxy und C_1-C_4 -Alkylthio.

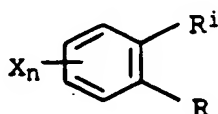
20

Unter üblichen Gruppen sind insbesondere die folgenden Substituenten zu verstehen: Halogen, Cyano, Nitro, C_1-C_4 -Alkyl, C_1-C_4 -Halogenalkyl, C_1-C_4 -Alkyoxy, C_1-C_4 -Halogenalkoxy, C_1-C_4 -Alkylamino, Di- C_1-C_4 -Alkylamino und C_1-C_4 -Alkylthio.

25

Im Hinblick auf ihre Verwendung als Zwischenprodukte bei der Herstellung der Verbindungen I sind besonders Verbindungen der Formel XX bevorzugt,

30



(XX)

in der die Substituenten und der Index die folgende Bedeutung haben:

- R^i CHO, CH(OH)CN, CH(OH)CO₂R'', CH(Hal)CO₂R'' und CH(Hal)-CO-Hal,
- 40 R'' C_1-C_4 -Alkyl,
- X Cyano, Nitro, Halogen, C_1-C_4 -Alkyl, C_1-C_4 -Halogenalkyl, C_1-C_4 -Alkoxy, C_1-C_4 -Halogenalkoxy, C_1-C_4 -Alkylthio oder für den Fall, daß $n > 1$ ist, eine an zwei benachbarte
- 45 C-Atome des Phenylrings gebundene C_3-C_5 -Alkylen-, C_3-C_5 -Alkenylen-, Oxy- C_2-C_4 -alkylen-, Oxy- C_1-C_3 -alkylenoxy-, Oxy- C_2-C_4 -alkenylen-, Oxy- C_2-C_4 -alkenylenoxy- oder

Butadiendiylgruppe, wobei diese Ketten ihrerseits ein bis drei der folgenden Reste tragen können: Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy oder C₁-C₄-Alkylthio;

5

n 0, 1, 2 oder 3, wobei die Reste X verschieden sein können, wenn n > 1 ist;

R

10

Halogen, Hydroxy, Mercapto, Amino, Carboxyl, Carbonyl-amino oder ein organischer Rest, welcher direkt oder über eine Oxy-, Mercapto-, Amino-, Carboxyl- oder Carbonylaminogruppe gebunden ist, oder

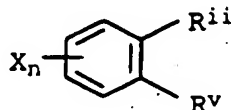
15

zusammen mit einer Gruppe X und dem Phenylring, an den sie gebunden sind, ein ggf. subst. bicyclisches, partiell oder vollständig ungesättigtes System, welches neben Kohlenstoffringgliedern Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann.

20

Außerdem sind im Hinblick auf ihre Verwendung als Zwischenprodukte bei der Herstellung der Verbindungen I besonders Verbindungen der Formel XXI bevorzugt,

25



(XXI)

in der die Substituenten und der Index die folgende Bedeutung haben:

30

Rⁱⁱ CHO, CH(OH)CN, CH(OH)CO₂R'', CH(Hal)CO₂R'' und CH(OR')CO₂R'' und CH(Hal)-COHal,

35 R', R'' C₁-C₄-Alkyl,

X

40

Cyano, Nitro, Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio oder für den Fall, daß n > 1 ist, eine an zwei benachbarte C-Atome des Phenylrings gebundene C₃-C₅-Alkylen-, C₃-C₅-Alkenylen-, Oxy-C₂-C₄-alkylen-, Oxy-C₁-C₃-alkylen-oxy-, Oxy-C₂-C₄-alkenylen-, Oxy-C₂-C₄-alkenylenoxy- oder Butadiendiylgruppe, wobei diese Ketten ihrerseits ein bis drei der folgenden Reste tragen können: Halogen,

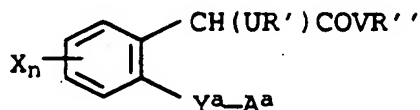
45

C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy oder C₁-C₄-Alkylthio;

- n 0, 1, 2 oder 3, wobei die Reste X verschieden sein können, wenn $n > 1$ ist;
- 5 R^v Halogen, Hydroxy, Mercapto, Amino, Carboxyl, C_1 - C_4 -Alkoxycarbonyl, Carbonylamino, CR^aO , CHR^a-Hal , $CHRC-Hal$, $CHRF-Hal$, CH_2-OR^a und $CHRa-\ominus$,
- Hal Halogen,
- 10 R^a Wasserstoff, Alkyl, Halogenalkyl oder ggf. subst. Aryl,
- R^c, R^f Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl,
- 15 R^a Wasserstoff, Alkyl, Alkylcarbonyl oder ggf. subst. Aryl,
- \ominus eine Gruppe $P\emptyset_3^+Hal^-$ oder eine Gruppe $P(=O)(OR^x)_2$,
- \emptyset ggf. subst. Aryl,
- 20 R^x Alkyl oder ggf. subst. Aryl.

Im Hinblick auf ihre biologische Wirksamkeit sind besonders Verbindungen der Formel I.A bevorzugt,

25



I.A

- 30 in denen die Substituenten und der Index die folgende Bedeutung haben:

- R', R'' C_1 - C_4 -Alkyl,
- 35 X Cyano, Nitro, Halogen, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy, C_1 - C_4 -Alkylthio oder
- 40 für den Fall, daß $n > 1$ ist, eine an zwei benachbarte C-Atome des Phenylrings gebundene C_3 - C_5 -Alkylen-, C_3 - C_5 -Alkenylen-, Oxy- C_2 - C_4 -alkylen-, Oxy- C_1 - C_3 -alkylenoxy-, Oxy- C_2 - C_4 -alkenylen-, Oxy- C_2 - C_4 -alkenylenoxy- oder Butadiendiylgruppe, wobei diese Ketten ihrerseits ein bis drei der folgenden Reste tragen können: Halogen, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy,
- 45 C_1 - C_4 -Halogenalkoxy oder C_1 - C_4 -Alkylthio;

n 0, 1, 2 oder 3, wobei die Reste X verschieden sein können, wenn $n > 1$ ist;

y^a Oxymethylen, Methylenoxy, Ethylen oder Ethenylen,

5

A^a Aryl oder Heteroaryl, welches durch übliche Gruppen substituiert sein kann und/oder einen oder zwei (insbesondere einen) der folgenden Reste tragen kann: Formyl oder $CR^{iii}=NOR^{iv}$.

10

Insbesondere werden Verbindungen I.A bevorzugt, in denen y^a für Methylenoxy steht.

Außerdem werden Verbindungen I.A besonders bevorzugt, in denen y^a 15 für Oximethylen steht.

Gleichermaßen besonders bevorzugt sind Verbindungen I.A, in denen y^a für Ethenylen steht.

20 Daneben werden Verbindungen I.A besonders bevorzugt, in denen y^a für Ethylen steht.

Insbesondere werden auch Verbindungen I.A bevorzugt, in denen A^a für ggf. subst. Aryl steht.

25

Außerdem werden Verbindungen I.A besonders bevorzugt, in denen A^a für einen ggf. subst. 6-gliedrigen Heteroarylring steht.

Gleichermaßen besonders bevorzugt sind Verbindungen I.A, in denen 30 A^a für einen ggf. subst. 5-gliedrigen Heteroarylring steht.

Daneben werden Verbindungen I.A besonders bevorzugt, in denen A^a für ggf. subst. Aryl steht, welches eine Gruppe $CR^{iii}=NOR^{iv}$ trägt.

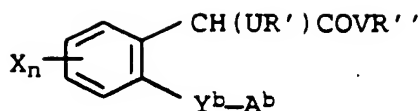
35 Des weiteren werden Verbindungen I.A besonders bevorzugt, in denen A^a für ggf. subst. Phenyl steht, welches eine Gruppe $CR^{ii}=O$ trägt.

Außerdem werden Verbindungen I.A besonders bevorzugt, in denen A^a 40 für ggf. subst. Phenyl steht, welches eine Gruppe $CR^{iii}=NOR^{iv}$ trägt.

Gleichermaßen besonders bevorzugt sind Verbindungen I.A, in denen A^a für ggf. subst. Pyridyl oder Pyrimidyl steht.

45

Gleichermaßen werden Verbindungen der Formel I.B bevorzugt,



I.B

5 in denen die Substituenten und der Index die folgende Bedeutung haben:

- R', R'' C_1-C_4 -Alkyl,
- 10 X Cyano, Nitro, Halogen, C_1-C_4 -Alkyl, C_1-C_4 -Halogenalkyl, C_1-C_4 -Alkoxy, C_1-C_4 -Halogenalkoxy, C_1-C_4 -Alkylthio oder für den Fall, daß $n > 1$ ist, eine an zwei benachbarte C-Atome des Phenylrings gebundene C_3-C_5 -Alkylen-, C_3-C_5 -Alkenylen-, Oxy- C_2-C_4 -alkylen-, Oxy- C_1-C_3 -alkylen-oxy-, Oxy- C_2-C_4 -alkenylen-, Oxy- C_2-C_4 -alkenylenoxy- oder Butadiendiylgruppe, wobei diese Ketten ihrerseits ein bis drei der folgenden Reste tragen können: Halogen, C_1-C_4 -Alkyl, C_1-C_4 -Halogenalkyl, C_1-C_4 -Alkoxy, C_1-C_4 -Halogenalkoxy oder C_1-C_4 -Alkylthio;
- 15
- 20 n 0, 1, 2 oder 3, wobei die Reste X verschieden sein können, wenn $n > 1$ ist;
- Y^b Sauerstoff, Schwefel, Amino oder Alkylamino,
- 25 Ab Aryl oder Heteroaryl, welches durch übliche Gruppen substituiert sein kann und/oder einen oder zwei (insbesondere einen) der folgenden Reste tragen kann: Formyl, $CR^{iii}=NOR^{iv}$ oder unsubstituiertes oder durch übliche Gruppen substituiertes Aryl (insbesondere Phenyl) oder Heteroaryl (insbesondere Pyridyl, Pyrimidyl oder Triazinyl).
- 30

Insbesondere werden Verbindungen I.B bevorzugt, in denen Y^b für Sauerstoff steht.

Außerdem werden Verbindungen I.B besonders bevorzugt, in denen Y^b für Schwefel steht.

40 Insbesondere werden auch Verbindungen I.B bevorzugt, in denen Ab für ggf. subst. Aryl steht.

Außerdem werden Verbindungen I.B besonders bevorzugt, in denen Ab für einen ggf. subst. 6-gliedrigen Heteroarylring steht.

Gleichermaßen besonders bevorzugt sind Verbindungen I.B, in denen A^b für einen ggf. subst. Aryl- oder Hetarylring aus der Gruppe Phenyl, Pyridyl, Pyrimidyl, Pyrazinyl und 1,3,5-Triazinyl steht.

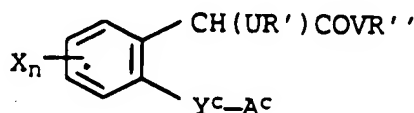
- 5 Daneben werden Verbindungen I.B besonders bevorzugt, in denen A^b für ggf. subst. 4-Pyridinyl steht, welches in 6-Position einen ggf. subst. Phenoxyrest trägt.

- Des weiteren werden Verbindungen I.B besonders bevorzugt, in denen A^b für ggf. subst. Pyrimidyl steht, welches einen ggf. subst. Pyridinyloxyrest trägt.

- Außerdem werden Verbindungen I.B besonders bevorzugt, in denen A^b für ggf. subst. 1,3,5-Triazinyl steht, welches in 4-Position einen ggf. subst. Phenoxyrest trägt.

Daneben werden Verbindungen der Formel I.C bevorzugt,

20



I.C

in denen die Substituenten und der Index die folgende Bedeutung haben:

25

R', R'' C_1-C_4 -Alkyl,

X Cyano, Nitro, Halogen, C_1-C_4 -Alkyl, C_1-C_4 -Halogenalkyl, C_1-C_4 -Alkoxy, C_1-C_4 -Halogenalkoxy, C_1-C_4 -Alkylthio oder für den Fall, daß $n > 1$ ist, eine an zwei benachbarte C-Atome des Phenylrings gebundene C_3-C_5 -Alkylen-, C_3-C_5 -Alkenylen-, Oxy- C_2-C_4 -alkylen-, Oxy- C_1-C_3 -alkylenoxy-, Oxy- C_2-C_4 -alkenylen-, Oxy- C_2-C_4 -alkenylenoxy- oder Butadiendiylgruppe, wobei diese Ketten ihrerseits ein bis drei der folgenden Reste tragen können: Halogen, C_1-C_4 -Alkyl, C_1-C_4 -Halogenalkyl, C_1-C_4 -Alkoxy, C_1-C_4 -Halogenalkoxy oder C_1-C_4 -Alkylthio;

35

n 0, 1, 2 oder 3, wobei die Reste X verschieden sein können, wenn $n > 1$ ist;

40

Y^c $CR^Y \dots R^{\delta} - C(=O) - W_c - *$

\dots eine Einfach- oder Doppelbindung, wobei im Falle einer Einfachbindung die betreffenden C-Atome jeweils noch ein Wasserstoffatom tragen,

45

- R^Y Wasserstoff oder Alkyl,
- R^δ Wasserstoff, Cyano, Nitro, Halogen oder Alkyl,
- 5 W Sauerstoff, Schwefel, Amino oder Alkylamino,
- c 0 oder 1,
- * Bindung zu A^c ,
- 10 A^c Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl oder unsubstituiertes oder durch übliche Gruppen substituiertes Aryl, Arylalkyl, Arylalkenyl, Heteroaryl, Heteroarylalkyl oder Heteroarylalkenyl.

15

Insbesondere werden Verbindungen I.C bevorzugt, in denen Y^c für $CH=C(\text{Halogen})-C(=O)-O-^*$ steht.

- Außerdem werden Verbindungen I.C besonders bevorzugt, in denen Y^c
- 20 für $CH=C(\text{Halogen})-C(=O)-NH-^*$ steht.

Gleichermaßen besonders bevorzugt sind Verbindungen I.C, in denen Y^c für $CH=C(\text{Halogen})-C(=O)-NH-^*$ steht.

- 25 Daneben werden Verbindungen I.C besonders bevorzugt, in denen Y^c für $CH=C(\text{Halogen})-C(=O)-^*$ steht.

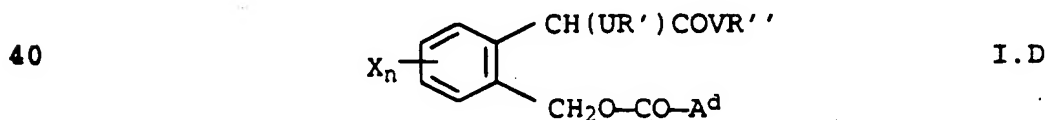
Insbesondere werden auch Verbindungen I.C bevorzugt, in denen A^c für Alkyl steht.

30

Außerdem werden Verbindungen I.C besonders bevorzugt, in denen A^c für Alkenyl steht.

- Gleichermaßen besonders bevorzugt sind Verbindungen I.C, in denen
- 35 A^c für Alkinyl steht.

Des weiteren werden Verbindungen der Formel I.D bevorzugt,



in denen die Substituenten und der Index die folgende Bedeutung haben:

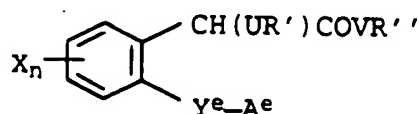
45

R', R'' C_1-C_4 -Alkyl,

- X Cyano, Nitro, Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio oder für den Fall, daß n > 1 ist, eine an zwei benachbarte C-Atome des Phenylrings gebundene C₃-C₅-Alkylen-,
- 5 C₃-C₅-Alkenylen-, Oxy-C₂-C₄-alkylen-, Oxy-C₁-C₃-alkylen-oxy-, Oxy-C₂-C₄-alkenylen-, Oxy-C₂-C₄-alkenylenoxy- oder Butadiendiylgruppe, wobei diese Ketten ihrerseits ein bis drei der folgenden Reste tragen können: Halogen,
- 10 C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy oder C₁-C₄-Alkylthio;
- n 0, 1, 2 oder 3, wobei die Reste X verschieden sein können, wenn n > 1 ist;
- 15 A^d Cycloalkyl, welches ein bis vier der folgenden Substituenten tragen kann: Cyano, Halogen, Alkyl, Halogenalkyl, Alkoxycarbonyl, oder unsubstituiertes oder durch übliche Gruppen substituiertes Aryl, Arylalkyl oder Arylalkenyl.
- 20 Insbesondere werden Verbindungen I.D bevorzugt, in denen A^d für ggf. subst. Cyclopropyl steht.

Außerdem werden Verbindungen der Formel I.E bevorzugt,

25



I.E

in denen die Substituenten und der Index die folgende Bedeutung

30 haben:

R', R'' C₁-C₄-Alkyl,

- X Cyano, Nitro, Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio oder für den Fall, daß n > 1 ist, eine an zwei benachbarte C-Atome des Phenylrings gebundene C₃-C₅-Alkylen-,
- 35 C₃-C₅-Alkenylen-, Oxy-C₂-C₄-alkylen-, Oxy-C₁-C₃-alkylen-oxy-, Oxy-C₂-C₄-alkenylen-, Oxy-C₂-C₄-alkenylenoxy- oder Butadiendiylgruppe, wobei diese Ketten ihrerseits ein bis drei der folgenden Reste tragen können: Halogen,
- 40 C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy oder C₁-C₄-Alkylthio;
- 45 n 0, 1, 2 oder 3, wobei die Reste X verschieden sein können, wenn n > 1 ist;

- Y^e $CR^a=N-Z^a-\#$,
 R^a Wasserstoff, Alkyl, Halogenalkyl oder unsubstituiertes oder durch übliche Gruppen substituiertes Aryl,
 5 Z^a Sauerstoff, Amino oder Alkylamino,
 $-\#$ Bindung zu A^e ,
 10 A^e Wasserstoff,
 ggf. subst. Alkyl, Alkylcarbonyl, Alkoxycarbonyl, Alkenyl, Alkenylcarbonyl, Alkenyloxycarbonyl, Alkynyl, Alkynylcarbonyl und Alkinyloxycarbonyl,
 15
 ggf. subst. Cycloalkyl, Heterocyclyl, Aryl, Arylalkyl, Aryloxyalkyl, Arylalkenyl, Aryloxyalkenyl, Arylcarbonyl, Aryloxycarbonyl, Hetaryl, Hetarylalkyl, Hetaryloxyalkyl, Hetarylalkenyl, Hetaryloxyalkenyl, Hetarylcarbonyl und
 20 Hetaryloxycarbonyl.

Insbesondere werden Verbindungen I.E bevorzugt, in denen Y^e für $CH=N-O-\#$ steht.

- 25 Außerdem werden Verbindungen I.E besonders bevorzugt, in denen Y^e für $CH=N-NH-\#$ steht.

Gleichermaßen besonders bevorzugt sind Verbindungen I.E, in denen Y^e für $CH=N-N(CH_3)-\#$ steht.

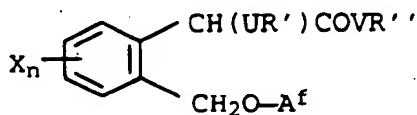
30

Insbesondere werden auch Verbindungen I.E bevorzugt, in denen A^e für Alkyl steht.

- 35 Außerdem werden Verbindungen I.E besonders bevorzugt, in denen A^e für ggf. subst. Arylalkyl steht.

Gleichermaßen besonders bevorzugt sind Verbindungen I.E, in denen A^e für ggf. subst. Hetarylalkyl steht.

- 40 Gleichermaßen werden Verbindungen der Formel I.F bevorzugt,



I.F

45

41

in denen die Substituenten und der Index die folgende Bedeutung haben:

- R', R" C₁-C₄-Alkyl,
- 5
- X Cyano, Nitro, Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio oder für den Fall, daß n > 1 ist, eine an zwei benachbarte C-Atome des Phenylrings gebundene C₃-C₅-Alkylen-,
- 10 C₃-C₅-Alkenylen-, Oxy-C₂-C₄-alkylen-, Oxy-C₁-C₃-alkylenoxy-, Oxy-C₂-C₄-alkenylen-, Oxy-C₂-C₄-alkenylenoxy- oder Butadiendiylgruppe, wobei diese Ketten ihrerseits ein bis drei der folgenden Reste tragen können: Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy,
- 15 C₁-C₄-Halogenalkoxy oder C₁-C₄-Alkylthio;
- n 0, 1, 2 oder 3, wobei die Reste X verschieden sein können, wenn n > 1 ist;
- 20 A^f eine unsubstituierte oder durch übliche Gruppen substituierte Phthalimidgruppe oder ein Rest -N=CR^gR^h,
- R^g Wasserstoff, Halogen, Cyano, Nitro,
- 25 ggf. subst. Alkyl, Alkenyl oder Alkynyl,
- ggf. subst. Cycloalkyl, Heterocyclyl, Aryl oder Heteroaryl,
- 30 R^h Wasserstoff, ggf. subst. Alkyl, Alkoxy, Alkylcarbonyl, Alkoxycarbonyl, Alkenyl, Alkenyloxy, Alkenylcarbonyl, Alkenyloxycarbonyl, Alkynyl, Alkinyloxy, Alkynylcarbonyl und Alkinyloxycarbonyl,
- 35 ggf. subst. Cycloalkyl, Cycloalkyloxy, Heterocyclyl, Heterocycliloxy, Aryl, Aryloxy, Arylalkyl, Arylalkoxy, Aryloxyalkyl, Aryloxyalkoxy, Arylalkenyl, Arylalkenyloxy, Aryloxyalkenyl, Aryloxyalkenyloxy, Arylcarbonyl, Arylcarbonyloxy, Aryloxycarbonyl, Aryloxycarbonyloxy, Hetaryl, Hetaryloxy, Hetarylalkyl, Hetarylalkyloxy, Hetaryloxyalkyl, Hetaryloxyalkyloxy, Hetarylalkenyl, Hetarylalkenyloxy, Hetaryloxyalkenyl, Hetaryloxyalkenyloxy, Hetarylcarbonyl, Hetarylcarbonyloxy, Hetaryloxycarbonyl und Hetaryloxycarbonyloxy, oder
- 40
- 45

R^g, R^h gemeinsam mit dem C-Atom, an das sie gebunden sind, unsubstituiertes oder durch übliche Gruppen substituiertes Cycloalkyl, Cycloalkenyl oder gesättigtes oder teilweise ungesättigtes Heterocyclyl.

5

Insbesondere werden auch Verbindungen I.F bevorzugt, in denen R^g für Alkyl steht.

Gleichermaßen besonders bevorzugt sind Verbindungen I.F, in denen 10 R^g für Cycloalkyl steht.

Daneben werden Verbindungen I.F besonders bevorzugt, in denen R^g für Halogenalkyl steht.

15 Des weiteren werden Verbindungen I.F besonders bevorzugt, in denen R^g für Cyano steht.

Außerdem werden Verbindungen I.F besonders bevorzugt, in denen R^g für Alkylthio steht.

20

Außerdem werden Verbindungen I.F besonders bevorzugt, in denen R^g für Methyl, Ethyl, n-Propyl, Cyclopropyl, Trifluormethyl, Cyano oder Methylthio steht.

25 Insbesondere werden auch Verbindungen I.F bevorzugt, in denen R^h für ggf. subst. Aryl steht.

Außerdem werden Verbindungen I.F besonders bevorzugt, in denen R^h für ggf. subst. Heteroaryl steht.

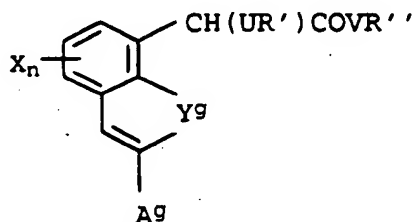
30

Gleichermaßen besonders bevorzugt sind Verbindungen I.F, in denen R^h für Alkyl steht.

Daneben werden Verbindungen I.F besonders bevorzugt, in denen 35 R^h für Cycloalkyl steht.

Des weiteren werden Verbindungen I.F besonders bevorzugt, in denen R^h für ggf. subst. Phenyl oder Pyridyl steht.

40 Daneben werden Verbindungen der Formel I.G bevorzugt,



I.G

45

in denen die Substituenten und der Index die folgende Bedeutung
5 haben:

- R', R'' C₁-C₄-Alkyl,
- 10 X Cyano, Nitro, Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio oder für den Fall, daß n > 1 ist, eine an zwei benachbarte C-Atome des Phenylrings gebundene C₃-C₅-Alkylen-, C₃-C₅-Alkenylen-, Oxy-C₂-C₄-alkylen-, Oxy-C₁-C₃-alkylenoxy-, Oxy-C₂-C₄-alkenylen-, Oxy-C₂-C₄-alkenylenoxy- oder
- 15 Butadiendiylgruppe, wobei diese Ketten ihrerseits ein bis drei der folgenden Reste tragen können: Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy oder C₁-C₄-Alkylthio;
- 20 n 0, 1, 2 oder 3, wobei die Reste X verschieden sein können, wenn n > 1 ist;
- Y^g Sauerstoff, Schwefel oder NR^k,
- 25 R^k Wasserstoff,
- ggf. subst. Alkyl, Alkenyl oder Alkynyl,
ggf. subst. Cycloalkyl, Heterocyclyl, Aryl oder Hetero-
aryl,
- 30 A^g Wasserstoff,
- ggf. subst. Alkyl, Alkoxy, Alkylcarbonyl, Alkoxycarbonyl,
Alkenyl, Alkenyloxy, Alkenylcarbonyl, Alkenyloxycarbonyl,
35 Alkynyl, Alkinyloxy, Alkynylcarbonyl und Alkinyloxy-
carbonyl,
- ggf. subst. Cycloalkyl, Cycloalkyloxy, Heterocyclyl,
Heterocycliloxy, Aryl, Aryloxy, Arylalkyl, Arylalkoxy,
40 Aryloxyalkyl, Aryloxyalkoxy, Arylalkenyl, Arylalkenyloxy,
Aryloxyalkenyl, Aryloxyalkenyloxy, Arylcarbonyl, Arylcar-
bonyloxy, Aryloxycarbonyl, Aryloxycarbonyloxy, Hetaryl,
Hetaryloxy, Hetarylalkyl, Hetarylalkyloxy, Hetaryloxy-
alkyl, Hetaryloxyalkyloxy, Hetarylalkenyl, Hetaryl-
45 alkenyloxy, Hetaryloxyalkenyl, Hetaryloxyalkenyloxy, Het-

arylcarbonyl, Hetarylcarbonyloxy, Hetaryloxy carbonyl und Hetaryloxy carbonyloxy.

Insbesondere werden Verbindungen I.G bevorzugt, in denen Y⁹ für 5 Sauerstoff steht.

Insbesondere werden auch Verbindungen I.G bevorzugt, in denen A⁹ für ggf. subst. Aryl steht.

10 Außerdem werden Verbindungen I.G besonders bevorzugt, in denen A⁹ für ggf. subst. Phenyl steht.

Gleichermaßen besonders bevorzugt sind Verbindungen I.G, in denen A⁹ für ggf. subst. Heteroaryl steht.

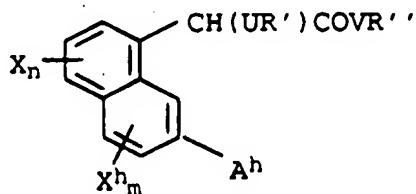
15

Daneben werden Verbindungen I.G besonders bevorzugt, in denen A⁹ für subst. Alkyl, Alkenyl oder Alkynyl steht.

Des weiteren werden Verbindungen I.G besonders bevorzugt, in 20 denen A⁹ für ggf. subst. Triazolyl steht.

Des weiteren werden Verbindungen der Formel I.H bevorzugt,

25



I.H

30 in denen die Substituenten und der Index die folgende Bedeutung haben:

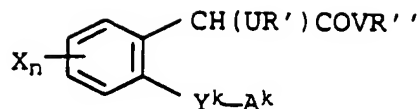
R', R'' C₁-C₄-Alkyl,

35 X, X^h Cyano, Nitro, Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio oder für den Fall, daß n > 1 ist, eine an zwei benachbarte C-Atome des Phenylrings gebundene C₃-C₅-Alkylen-, C₃-C₅-Alkenylen-, Oxy-C₂-C₄-alkylen-, Oxy-C₁-C₃-alkylen-oxy-, Oxy-C₂-C₄-alkenylen-, Oxy-C₂-C₄-alkenylenoxy- oder 40 Butadiendiylgruppe, wobei diese Ketten ihrerseits ein bis drei der folgenden Reste tragen können: Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy oder C₁-C₄-Alkylthio;

45

45

- n 0, 1, 2 oder 3, wobei die Reste X verschieden sein können, wenn $n > 1$ ist;
- m 0, 1 oder 2, wobei die Reste X^h verschieden sein können, wenn $m > 1$ ist;
- 5 A^h Wasserstoff, Cyano, Nitro, Halogen,
- 10 ggf. subst. Alkyl, Alkoxy, Alkylcarbonyl, Alkoxycarbonyl, Alkenyl, Alkenyloxy, Alkenylcarbonyl, Alkenyloxycarbonyl, Alkynyl, Alkynyloxy, Alkynylcarbonyl und Alkynyloxy-carbonyl,
- 15 ggf. subst. Cycloalkyl, Cycloalkyloxy, Heterocyclyl, Heterocycliloxy, Aryl, Aryloxy, Arylalkyl, Arylalkoxy, Aryloxyalkyl, Aryloxyalkoxy, Arylalkenyl, Arylalkenyloxy, Aryloxyalkenyl, Aryloxyalkenyloxy, Arylcarbonyl, Arylcarbonyloxy, Aryloxycarbonyl, Aryloxycarbonyloxy, Hetaryl, Hetaryloxy, Hetarylalkyl, Hetarylalkyloxy, Hetaryloxyalkyl, Hetaryloxyalkyloxy, Hetarylalkenyl, Hetarylalkenyloxy, Hetaryloxyalkenyl, Hetaryloxyalkenyloxy, Hetarylcarbonyl, Hetarylcarbonyloxy, Hetaryloxycarbonyl und Hetaryloxycarbonyloxy.
- 20
- 25 Insbesondere werden Verbindungen I.H bevorzugt, in denen X^h für Wasserstoff steht.
- Insbesondere werden auch Verbindungen I.H bevorzugt, in denen A^h für ggf. subst. Aryl steht.
- 30 Außerdem werden Verbindungen I.H besonders bevorzugt, in denen A^h für ggf. subst. Heteroaryl steht.
- Gleichermaßen besonders bevorzugt sind Verbindungen I.H, in denen
- 35 A^h für subst. Alkyl steht.
- Daneben werden Verbindungen I.H besonders bevorzugt, in denen A^h für subst. Alkenyl steht.
- 40 Des weiteren werden Verbindungen I.H besonders bevorzugt, in denen A^h für subst. Alkynyl steht.
- Außerdem werden Verbindungen I.H besonders bevorzugt, in denen A^h für durch übliche Gruppen substituiertes Phenyl steht.
- 45 Außerdem werden Verbindungen der Formel I.K bevorzugt,



I.K

5 in denen die Substituenten und der Index die folgende Bedeutung haben:

- R', R'' C_1-C_4 -Alkyl,
- 10 X Cyano, Nitro, Halogen, C_1-C_4 -Alkyl, C_1-C_4 -Halogenalkyl, C_1-C_4 -Alkoxy, C_1-C_4 -Halogenalkoxy, C_1-C_4 -Alkylthio oder für den Fall, daß $n > 1$ ist, eine an zwei benachbarte C-Atome des Phenylrings gebundene C_3-C_5 -Alkylen-, C_3-C_5 -Alkenylen-, Oxy- C_2-C_4 -alkylen-, Oxy- C_1-C_3 -alkylen-oxy-, Oxy- C_2-C_4 -alkenylen-, Oxy- C_2-C_4 -alkenylenoxy- oder Butadiendiylgruppe, wobei diese Ketten ihrerseits ein bis drei der folgenden Reste tragen können: Halogen, C_1-C_4 -Alkyl, C_1-C_4 -Halogenalkyl, C_1-C_4 -Alkoxy, C_1-C_4 -Halogenalkoxy oder C_1-C_4 -Alkylthio;
- 15
- 20 n 0, 1, 2 oder 3, wobei die Reste X verschieden sein können, wenn $n > 1$ ist;
- Y^k $CHR^f-ON=CR^e-CR^d=NO-\#$,
- 25 R^d, R^e Wasserstoff, Cyano, Nitro, Halogen, Alkyl, Halogenalkyl, Cycloalkyl, Alkoxy, Halogenalkoxy oder ggf. subst. Aryl;
- R^f Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl;
- 30 $-\#$ Bindung zu A^k ,
- A^k Wasserstoff, C_1-C_{10} -Alkyl, C_3-C_6 -Cycloalkyl, C_2-C_{10} -Alkenyl, C_3-C_{10} -Alkinyl, C_1-C_{10} -Alkylcarbonyl, C_2-C_{10} -Alkenylcarbonyl, C_3-C_{10} -Alkinylcarbonyl oder C_1-C_{10} -Alkylsulfonyl, wobei diese Gruppen partiell oder vollständig halogeniert sein können oder ein bis 3 der folgenden Gruppen tragen können: Cyano, Nitro, Hydroxy, Merkapto, Amino, Carboxyl,
- 35 Aminocarbonyl, Aminothiocarbonyl, Halogen, C_1-C_6 -Alkyl, C_1-C_6 -Halogenalkyl, C_1-C_6 -Alkylsulfonyl, C_1-C_6 -Alkylsulfoxyl, C_3-C_6 -Cycloalkyl, C_1-C_6 -Alkoxy, C_1-C_6 -Halogenalkoxy, C_1-C_6 -Alkoxy-carbonyl, C_1-C_6 -Alkylthio, C_1-C_6 -Alkylamino, Di- C_1-C_6 -alkylamino, C_1-C_6 -Alkylamino-carbonyl, Di- C_1-C_6 -alkylaminocarbonyl, C_1-C_6 -Alkylamino-thiocarbonyl, Di- C_1-C_6 -alkylaminothiocarbonyl,
- 40 C_2-C_6 -Alkenyl, C_2-C_6 -Alkenyloxy, Benzyl, Benzyloxy, Aryl,
- 45

Aryloxy, Arylthio, Hetaryl, Hetaryloxy und Hetarylthio, wobei die aromatischen und heteroaromatischen Reste ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein können und/oder ein bis drei der folgenden Gruppen tragen können: Cyano, Nitro, Hydroxy, Mercapto, Amino, Carboxyl, Aminocarbonyl, Halogen, Aminothiocarbonyl, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₁-C₆-Alkylsulfonyl, C₁-C₆-Alkylsulfoxyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Halogenalkoxy, C₁-C₆-Alkyloxycarbonyl, C₁-C₆-Alkylthio, C₁-C₆-Alkylamino, Di-C₁-C₆-Alkylamino, C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl, Di-C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl, C₁-C₆-Alkylaminothiocarbonyl, Di-C₁-C₆-Alkylaminothiocarbonyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkenyloxy, Benzyl, Benzyloxy, Aryl, Aryloxy, Arylthio, Hetaryl, Hetaryloxy, Hetarylthio oder C(=NOR¹)-Z₀-R²;

Aryl, Hetaryl, Arylcarbonyl, Hetarylcarbonyl, Arylsulfonyl oder Hetarylsulfonyl, wobei diese Gruppen partiell oder vollständig halogeniert sein können oder ein bis 3 der folgenden Gruppen tragen können: Cyano, Nitro, Hydroxy, Merkapto, Amino, Carboxyl, Aminocarbonyl, Aminothiocarbonyl, Halogen, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₁-C₆-Alkylcarbonyl, C₁-C₆-Alkylsulfonyl, C₁-C₆-Alkylsulfoxyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Halogenalkoxy, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl, C₁-C₆-Alkylthio, C₁-C₆-Alkylamino, Di-C₁-C₆-alkylamino, C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl, Di-C₁-C₆-alkylaminocarbonyl, C₁-C₆-Alkylaminothiocarbonyl, Di-C₁-C₆-alkylaminothiocarbonyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆- Alkenyloxy, Benzyl, Benzyloxy, Aryl, Aryloxy, Hetaryl, Hetaryloxy oder C(=NOR¹)-Z₀-R²;

wobei

Z für Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff steht und wobei der Stickstoff Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl trägt;

o 0 oder 1;

R¹ Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl bedeutet und

R² Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl bedeutet.

Insbesondere werden Verbindungen I.K bevorzugt, in denen Y^k für CH₂-ON=C(CH₃)-C(Alkyl)=N-O-# steht.

48

Außerdem werden Verbindungen I.K besonders bevorzugt, in denen Y^k für $CH_2-ON=C(CH_3)-C(Aryl)=NO-\#$ steht.

Gleichermaßen besonders bevorzugt sind Verbindungen I.K, in denen 5 Y^k für $CH_2-ON=C(CH_3)-C(Cycloalkyl)=NO-\#$ steht.

Daneben werden Verbindungen I.K besonders bevorzugt, in denen Y^k für $CH_2-ON=C(CH_3)-C(Hetaryl)=NO-\#$ steht.

10 Insbesondere werden auch Verbindungen I.K bevorzugt, in denen Y^k für $CH_2-ON=C(CH_3)-C(CH_3)=NO-\#$ steht.

Außerdem werden Verbindungen I.K besonders bevorzugt, in denen Y^k für $CH_2-ON=C(CH_3)-C(C_6H_5)=NO-\#$ steht.

15

Gleichermaßen besonders bevorzugt sind Verbindungen I.K, in denen A^k für Wasserstoff oder C_1-C_6 -Alkyl steht.

Daneben werden Verbindungen I.K besonders bevorzugt, in denen A^k 20 für ggf. subst. Arylalkyl, Hetarylalkyl, Aryloxyalkyl oder Hetaryloxyalkyl steht.

Des weiteren werden Verbindungen I.K besonders bevorzugt, in denen A^k für ggf. subst. Aryl oder Heteroaryl steht.

25

Außerdem werden Verbindungen I.K besonders bevorzugt, in denen A^k für Methyl oder Ethyl steht.

Gleichermaßen besonders bevorzugt sind Verbindungen I.K, in denen 30 A^k für ggf. subst. Arylalkyl oder Heteroarylalkyl steht.

Besonders bevorzugt werden Verbindungen I (bzw. I.A bis I.K), in denen U Sauerstoff und V Sauerstoff oder Amino bedeutet.

35 Außerdem werden Verbindungen I (bzw. I.A bis I.K) besonders bevorzugt, in denen U Amino und V Sauerstoff bedeutet.

Des weiteren werden Verbindungen I (bzw. I.A bis I.K) besonders bevorzugt, in denen U Aminooxi und V Sauerstoff bedeutet.

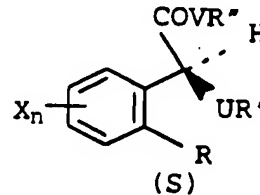
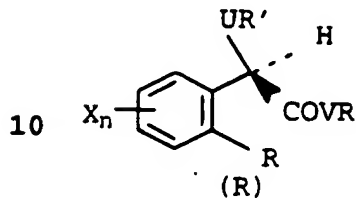
40

Besonders werden Verbindungen I (bzw. I.A bis I.K) bevorzugt, in denen R' für Methyl oder Ethyl, insbesondere Methyl, steht.

Besonders bevorzugt werden außerdem Verbindungen I (bzw. I.A bis 45 I.K), in denen R'' für Methyl oder Ethyl, insbesondere Methyl, steht.

Besonders bevorzugt werden außerdem Verbindungen I (bzw. I.A bis I.K), in denen n für 0 oder 1, insbesondere 0, steht.

Die Verbindungen I können in Bezug auf die Gruppierung
5 CH(UR')-COVR" in der R oder der "S" Konfiguration vorliegen.



Demgemäß werden bei der Herstellung im allgemeinen Racemate oder, sofern der Rest R verschiedene Raumformen einnehmen kann,

15 Isomerengemische gebildet. Diese Racemate bzw. Isomerengemische können in an sich bekannter Weise in die einzelnen Isomere aufgetrennt werden.

Im Hinblick auf ihre biologische Wirksamkeit können sowohl die

20 Racemate bzw. Isomerengemische als auch die reinen Isomere eingesetzt werden, wobei die reinen Isomere eine bessere Wirkung entfalten können als die Racemate bzw. Isomerengemische.

Insbesondere sind im Hinblick auf ihre Verwendung die in den folgenden Tabellen zusammengestellten Verbindungen I bevorzugt. Die in den Tabellen für einen Substituenten genannten Gruppen stellen außerdem für sich betrachtet (unabhängig von der Kombination, in der sie genannt sind) eine besonders bevorzugte Ausgestaltung des betreffenden Substituenten dar.

30

35

40

45

Tabelle 1

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
5 Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung
zu A^a) steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen ent-
spricht

Tabelle 2

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung
zu A^a) steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen ent-
spricht

15

Tabelle 3

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung
20 zu A^a) steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen ent-
spricht

Tabelle 4

25 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung
zu A^a) steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen ent-
spricht

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung
zu A^a) steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen ent-
35 spricht

Tabelle 6

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
40 Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung
zu A^a) steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen ent-
spricht

45

Tabelle 7

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH=CH- steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen entspricht

Tabelle 8

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH=CH- steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen entspricht

Tabelle 9

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -OCH₂-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -OCH₂-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen entspricht

Tabelle 11

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen entspricht

Tabelle 12

35 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 13

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen entspricht

45

Tabelle 14

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Ethylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen entspricht

Tabelle 15

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen entspricht

15 Tabelle 16

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen entspricht

Tabelle 17.

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y^a für -CH=CH- steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen entspricht

Tabelle 18

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y^a für -CH=CH- steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen entspricht

Tabelle 19

35 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y^a für -OCH₂-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y^a für -OCH₂-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen entspricht

45

Tabelle 21

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = 5 Bindung zu A^a) steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen entspricht

Tabelle 22

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen entspricht

15 Tabelle 23

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Ethoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen 20 entspricht

Tabelle 24.

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für 25 Ethylamino steht, VR" für Ethoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen entspricht

Tabelle 25

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen 35 entspricht

Tabelle 26

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen 40 entspricht

Tabelle 27

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH=CH- steht und 5 A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen entspricht

Tabelle 28

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH=CH- steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen entspricht

Tabelle 29

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -OCH₂-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -OCH₂-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen 25 entspricht

30

35

40

45

Tabelle A

Nr.	A ^a	Nr.	A ^a	Nr.	A ^a
17	Phenyl	252	2,5-Dichlorophenyl	378	2-Brom-4-chlorphenyl
18	2-Fluorphenyl	253	3,4-Dichlorophenyl	379	2-Brom-4-fluorphenyl
19	3-Fluorphenyl	254	3,5-Dichlorophenyl	380	3-Brom-4-chlorphenyl
20	4-Fluorphenyl	255	2,3,4-Trichlorophenyl	381	3-Chlor-4-fluorphenyl
21	2-Chlorphenyl	256	2,3,5-Trichlorophenyl	382	3-Fluor-4-chlorphenyl
22	2-Chlor-4-fluorphenyl	257	2,3,6-Trichlorophenyl	383	2-Cyanophenyl
23	2-Chlor-5-fluorphenyl	258	3,4,5-Trichlorophenyl	384	4-Cyanophenyl
24	2-Chlor-6-fluorphenyl	259	2-Bromphenyl	385	2-Nitrophenyl
25	2-Ethylphenyl	260	3-Bromphenyl	386	2-Methylphenyl
26	3-Ethylphenyl	261	4-Bromphenyl	387	3-Methylphenyl
27	3,5-Diethylphenyl	262	2,4-Dibromphenyl	388	4-Methylphenyl
28	2-n-Propylphenyl	263	3-Brom-4-fluorphenyl	389	2,4-Dimethylphenyl
29	3-Chlorphenyl	264	3-Brom-4-methoxyphenyl	390	2,6-Dimethylphenyl
30	4-Chlorphenyl	265	2-Iodphenyl	391	3,4-Dimethylphenyl
31	2,4-Dichlorphenyl	266	2-Chlor-4-bromphenyl	392	3,5-Dimethylphenyl
32	2,3,4-Trimethylphenyl	267	2-Methyl-4-phenoxyphenyl	393	3-n-Hexoxyphenyl
33	2,3,5-Trimethylphenyl	268	2-Methyl-4-benzylloxyphenyl	394	4-n-Hexoxyphenyl
34	2,3,6-Trimethylphenyl	269	2-Methyl-3-chlorphenyl	395	3-Allyloxyphenyl
35	2,4,5-Trimethylphenyl	270	2-Methyl-4-chlorphenyl	396	4-iso-Propoxyphenyl

Nr.	A ^a	Nr.	A ^a	Nr.	A ^a
36	2,4,6-Trimethylphenyl	271	2-Methyl-5-chlorophenyl	397	2-Phenylphenyl
37	3,4,5-Trimethylphenyl	272	2-Methyl-6-chlorophenyl	398	3-Phenylphenyl
38	3-n-Propylphenyl	273	2-Methyl-4-fluorophenyl	399	4-Phenylphenyl
39	4-n-Propylphenyl	274	2-Methyl-3-bromophenyl	400	2-Phenoxyphenyl
40	2-iso-Propylphenyl	275	2-Methyl-4-methoxyphenyl	401	4-Phenoxyphenyl
41	3-iso-Propylphenyl	276	2-Methyl-5-methoxyphenyl	402	1-Naphthyl
42	4-iso-Propylphenyl	277	2-Methyl-6-methoxyphenyl	403	2-Naphthyl
43	2,3-Di-isopropylphenyl	278	2-Methyl-4-isopropoxyphenyl	404	9-Anthryl
44	3,5-Di-isopropylphenyl	279	2-Methyl-2,5-dimethoxyphenyl	405	2-Fluor-4-phenoxyphenyl
45	4-n-Butylphenyl	280	2-Methoxyphenyl	406	3-Fluor-4-phenoxyphenyl
46	4-sec.-Butylphenyl	281	3-Methoxyphenyl	407	4-Fluor-4-phenoxyphenyl
47	4-iso-Butylphenyl	282	4-Methoxyphenyl	408	2-Chlor-4-phenoxyphenyl
48	2-Methyl-4-tert.-butylphenyl	283	2-Chlor-5-methylphenyl	409	4-Chlor-4-phenoxyphenyl
49	2-Methyl-6-tert.-butylphenyl	284	2-Chlor-4-isopropylphenyl	410	2-Brom-4-phenoxyphenyl
50	2-Methyl-4-isopropylphenyl	285	3-n-Propoxyphenyl	411	3-Brom-4-phenoxyphenyl
51	2-Methyl-4-cyclohexylphenyl	286	3-n-Butoxyphenyl	412	4-Brom-4-phenoxyphenyl
52	2-Methyl-4-phenylphenyl	287	3-iso-Butoxyphenyl	413	3-Methyl-4-phenoxyphenyl
53	2-Methyl-4-benzylphenyl	288	3-n-Pentaoxyphenyl	414	4-Methyl-4-phenoxyphenyl
54	3-tert.-Butyl-4-phenoxy-phenyl	289	4-(Imidazol-1'-yl)phenyl	415	2,5-Dimethylphenyl
55	2-Methoxy-4-phenoxyphenyl	290	4-(Piperazin-1'-yl)phenyl	416	2-Methyl-4-iodophenyl

Nr.	A ^a	Nr.	A ^a	Nr.	A ^a
56	3-Methoxy-4-phenoxyphenyl	291	4-(Morpholin-1'-yl)phenyl	417	2-Methyl-5-iodophenyl
57	4-Methoxy-4-phenoxyphenyl	292	4-(Piperidin-1'-yl)phenyl	418	2,5-Dimethyl-4-iodophenyl
58	3-5-Dichlor-4-phenoxyphenyl	293	4-(Pyridyl-2'-oxy)phenyl	419	2-Me-5-isopropylphenyl
59	3-4-Dichlor-4-phenoxyphenyl	294	2-Cyclopropylphenyl	420	6-Ethyl-2-pyridyl
60	4-Ethyl-4-phenoxyphenyl	295	3-Cyclopropylphenyl	421	6-n-Propyl-2-pyridyl
61	4-iso-Propyl-4-phenoxyphenyl	296	3-Cyclohexylphenyl	422	6-iso-Propyl-2-pyridyl
62	2,4-Dimethoxyphenyl	297	4-Cyclohexylphenyl	423	6-n-Butyl-2-pyridyl
63	2,5-Dimethoxyphenyl	298	4-Oxiranylphenyl	424	6-tert.-Butyl-2-pyridyl
64	3,6-Dimethoxyphenyl	299	4-(Pyrid-2-yl)phenyl	425	6-n-Pnethyl-2-pyridyl
65	2,3,4-Trimethoxyphenyl	300	3-(Pyrid-2-yl)phenyl	426	6-n-Hexyl-2-pyridyl
66	2-Ethoxyphenyl	301	4-(Pyrid-3-yl)phenyl	427	6-Phenyl-2-pyridyl
67	2-iso-Propoxyphenyl	302	3-(Pyrid-3-yl)phenyl	428	6-Benzyl-2-pyridyl
68	2-Methyl-3-isopropylphenyl	303	3-(Pyrimid-2-yl)phenyl	429	6-Trifluormethyl-2-pyridyl
69	2-Methyl-5-isopropylphenyl	304	3-Phenoxyphenyl	430	6-Methoxy-2-pyridyl
70	2-Benzylloxyphenyl	305	2-Fluor-3-phenoxyphenyl	431	6-Chloro-2-pyridyl
71	3-Benzylloxyphenyl	306	2-Methyl-3-phenoxyphenyl	432	3,6-Dimethyl-2-pyridyl
72	4-Benzylloxyphenyl	307	6-Methyl-2-pyridyl	433	3,6-Diethyl-2-pyridyl
73	4,6-Dimethyl-2-pyridyl	308	5,6-Dimethyl-2-pyridyl	434	4-Phenyl-6-methyl-2-pyridyl
74	4,6-Diphenyl-2-pyridyl	309	3,4-Dichloro-6-methyl-pyridyl	435	3,4,5-Trichloro-6-phenyl-2-pyridyl

Nr.	A ^a	Nr.	A ^a	Nr.	A ^a
75	4-Trifluoromethyl-6-2-pyridyl	310	3-Acetyl-4,6-dimethyl-2-pyridyl	436	3-Cyano-6-methyl-2-pyridyl
76	3-Cyano-6-ethyl-2-pyridyl	311	3-Cyano-6-n-propyl-2-pyridyl	437	3-Cyano-iso-propyl-2-pyridyl
77	3-Cyano-6-cyclo-propyl-2-pyridyl	312	3-Cyano-6-n-butyl-2-pyridyl	438	3-Cyano-6-tert.-butyl-2-pyridyl
78	3-Cyano-6-cyclo-hexyl-2-pyridyl	313	3-Cyano-6-phenyl-2-pyridyl	439	3-Methyl oxycarbonyl-6-iso-propyl-2-pyridyl
79	3-Ethyl oxycarbonyl-6-iso-propyl-2-pyridyl	314	3-Cyano-4,6-dimethyl-2-pyridyl	440	3,5,6-Trichloro-2-pyridyl
80	5-Trifluoromethyl-2-pyridyl	315	3-Chloro-5-trifluoromethyl-2-pyridyl	441	6-Cyclopropyl-2-pyridyl
81	6-Brom-2-pyridyl	316	4-Trifluoromethyl-5-chlor-2-pyridyl	442	4tert.-butyl-2-pyridyl
82	3,6-Bis(trifluoromethyl)-2-pyridyl	317	5-Trifluoromethyl-2-pyridyl	443	3-Fluor-2-pyridyl
83	3-Chlor-2-pyridyl	318	4-Brom-2-pyridyl	444	5-Methyl-2-pyridyl
84	3-Fluor-5-trifluoromethyl-2-pyridyl	319	3,6-Dichlor-5-trifluoromethyl-2-pyridyl	445	6-Chlor-4-cyano-2-pyridyl
85	4,6-Difluor-2-pyridyl	320	3,5-Dichlor-6-fluor-2-pyridyl	446	6-Methoxy-3-nitro-2-pyridyl
86	4-Cyano-6-fluor-2-pyridyl	321	4-Cyano-3,5,6-trifluor-2-pyridyl	447	6-Chlor-5-nitro-2-pyridyl
87	4,6-Dicyano-2-pyridyl	322	5-Trichloromethyl-2-pyridyl	448	5-Cyano-2-pyridyl

Nr.	A ^a	Nr.	A ^a	Nr.	A ^a
88	5-Brom-4-trifluor-methyl-2-pyridyl	323	3-Nitro-5-trifluor-methyl-2-pyridyl	449	5-Formamido-2-pyridyl
89	5-Amino-2-pyridyl	324	5-Nitro-2-pyridyl	450	4-Methyl-5-nitro-2-pyridyl
90	5-Difluormethyl-2-pyridyl	325	5-Fluormethyl-2-pyridyl	451	5-Methoxycarbonyl-2-pyridyl
91	5-Chlor-6-methoxy-2-pyridyl	326	5,6-Dichlor-2-pyridyl	452	6-Brom-5-chlor-2-pyridyl
92	5-Chlor-6-acetoxy-2-pyridyl	327	5-Brom-6-fluor-2-pyridyl	453	5-Brom-6-cyano-2pyridyl
93	5-Brom-6-hydroxy-2-pyridyl	328	5-Brom-6-methoxy-2-pyridyl	454	5,6-Dibrom-2-pyridyl
94	6-Phenoxy-2-pyridyl	329	4-Phenyl-2-pyridyl	455	4-Phenoxy-2-pyridyl
95	6-Hydroxy-2-pyridyl	330	6-Hydroxy-2-pyridyl	456	6-Ethoxy-2-pyridyl
96	6-Benzylloxy-2-pyridyl	331	4-Benzylloxy-2-pyridyl	457	4,6-Bis(trifluor-methyl)-2-pyridyl
97	6-Formyl-2-pyridyl	332	6-Amino-2-pyridyl	458	4-Amino-2-pyridyl
98	4-Carboxy-2-pyridyl	333	3-Brom-5-trifluor-methyl-2-pyridyl	459	6-Methyl-3-nitro-2-pyridyl
99	3-Nitro-2-pyridyl	334	3-Fluor-5-trifluor-methyl-2-pyridyl	460	3-Pyridyl
100	2-Fluor-3-pyridyl	335	4-Trifluormethyl-3-pyridyl	461	5-Methyl-3-pyridyl
101	6-Methoxy-3-pyridyl	336	4-Cyano-2,5,6-tri-fluor-3-pyridyl	462	4-Pyridyl
102	2-Chlor-4-pyridyl	337	3-Trifluormethyl-4-pyridyl	463	2-Chlor-6-fluor-4-pyridyl
103	2,3,5,6-Tetrafluor-4-pyridyl	338	2-Pyrimidinyl	464	4,6-Dimethyl-2-pyrimidinyl

Nr.	A ^a	Nr.	A ^a	Nr.	A ^a
104	4-Trifluoromethyl-2-pyrimidinyl	339	4,5,6-Tri-methyl-2-pyrimidinyl	465	4-Benzyl-6-methyl-2-pyrimidinyl
105	4-Methyl-6-phenyl-2-pyrimidinyl	340	4,6-Dimethyl-5-chlor-2-pyrimidinyl	466	4-Fluor-2-pyrimidinyl
106	5-Methyl-2-pyrimidinyl	341	4,6-Difluor-2-pyrimidinyl	467	4-Pyrimidinyl
107	2,6-Dimethyl-4-pyrimidinyl	342	2,6-Bis-(trifluoromethyl)-4-pyrimidinyl	468	2-Chloromethyl-6-methyl-4-pyrimidinyl
108	2-Methyl-6-chloromethyl-4-pyrimidinyl	343	2-iso-Propyl-6-methyl-4-pyrimidinyl	469	2-iso-Propyl-6-chloromethyl-4-pyrimidinyl
109	2-cyclo-Propyl-6-chloromethyl-4-pyrimidinyl	344	2-cyclo-Propyl-6-methyl-4-pyrimidinyl	470	2-Methyl-6-methoxymethyl-4-pyrimidinyl
110	2-iso-Propyl-6-methoxymethyl-4-pyrimidinyl	345	2-Phenyl-4-pyrimidinyl	471	2,5-Dimethyl-4-pyrimidinyl
111	2-Methylthio-6-trifluoromethyl-4-pyrimidinyl	346	2-Methylthio-5-chloro-6-trifluoromethyl-4-pyrimidinyl	472	2-Methylthio-5-n-octyl-6-methyl-4-pyrimidinyl
112	2-Methyl-6-trifluoromethyl-4-pyrimidinyl	347	2-n-Propyl-6-trifluoromethyl-4-pyrimidinyl	473	2-iso-Propyl-6-trifluoromethyl-4-pyrimidinyl
113	2-n-Propyl-6-methyl-4-pyrimidinyl	348	2-tert.-Butyl-6-trifluoromethyl-4-pyrimidinyl	474	2-Methyl-5-chloro-6-trifluoromethyl-4-pyrimidinyl
114	2-n-Propyl-5-chloro-6-trifluoromethyl-4-pyrimidinyl	349	2-iso-Propyl-5-chloro-6-trifluoromethyl-4-pyrimidinyl	475	2-tert.-Butyl-5-chloro-6-trifluoromethyl-4-pyrimidinyl
115	2-Chlor-4-pyrimidinyl	350	5-Methoxy-4-pyrimidinyl	476	6-Trifluoromethyl-4-pyrimidinyl

Nr.	A ^a	Nr.	A ^a	Nr.	A ^a
116	2-Chlor-6-trichloromethyl-4-pyrimidinyl	351	2,6-Dichlor-4-pyrimidinyl	477	2-Phenyl-6-trifluoromethyl-4-pyrimidinyl
117	2-Methylthio-6-difluoromethoxy-4-pyrimidinyl	352	2-Ethyl-6-trifluoromethyl-4-pyrimidinyl	478	2-Cyclopropyl-6-trifluoromethyl-4-pyrimidinyl
118	2-Phenyl-6-trifluoromethyl-4-pyrimidinyl	353	2-Methylthio-5-chloro-6-methoxy-4-pyrimidinyl	479	2-Dimethylamino-5-n-butyl-6-methyl-4-pyrimidinyl
119	2-Dimethylamino-5-nitro-6-methyl-4-pyrimidinyl	354	2-Chinolyl	480	3-Methyl-2-chinolyl
120	4-Methyl-2-chinolyl	355	4-Ethyl-2-chinolyl	481	4-Phenyl-2-chinolyl
121	6-Methyl-2-chinolyl	356	6-Chloro-2-chinolyl	482	8-Methyl-2-chinolyl
122	8-Chloro-2-chinolyl	357	4-Ethoxycarbonyl-2-chinolyl	483	3,4-Dimethyl-2-chinolyl
123	4-Methyl-8-methoxy-2-chinolyl	358	4-Phenyl-8-ethoxy-2-chinolyl	484	4-Methyl-8-chloro-2-chinolyl
124	4-Methyl-8-fluoro-2-chinolyl	359	4-Chinolyl	485	2-Methyl-4-chinolyl
125	2-Trichloromethyl-4-chinolyl	360	2-Trifluoromethyl-2-chinolyl	486	2-iso-Propyl-4-chinolyl
126	2-n-Pentyl-4-chinolyl	361	2-Phenyl-4-chinolyl	487	2-Methoxycarbonyl-4-chinolyl
127	2,6-Dimethyl-4-chinolyl	362	2-Methyl-6-chloro-4-chinolyl	488	2-Methyl-6-fluoro-4-chinolyl
128	8-Chinolyl	363	2-Methyl-8-chinolyl	489	5,7-Dichloro-8-chinolyl
129	2-Pyrazinyl	364	6-Chlor-2-pyrazinyl	490	5-Methyl-2-pyrazinyl
130	3-Pyridazinyl	365	5-Chlor-3-pyridazinyl	491	2-Thienyl

Nr.	A ^a	Nr.	A ^a	Nr.	A ^a
131	3-Thienyl	366	4-Chlor-3-thienyl	492	2-Chlor-3-thienyl
132	5-Chlor-3-thienyl	367	4-Chlor-2-thienyl	493	2-Chinoxaliny1
133	3-Methyl-2-chinoxaliny1	368	7,8-Dimethyl-2-chinoxaliny1	494	7,8-Dichlor-2-chin-oxaliny1
134	7-Methyl-2-chinoxaliny1	369	8-Methyl-2-chinoxaliny1	495	7-Methoxy-2-chinoxaliny1
135	3-Phenyl-5-isoxazoly1	370	2-Benzoxazoly1	496	2-Benzthiazoly1
136	1-Phenyl-pyrazol-4-yl	371	2-n-Pro-pyl-6-methyl-4-pyrimidiny1	497	2-Cyclopentyl-6-trifluor-methyl-4-pyrimidiny1
137	2-Cyclohexyl-6-trifluor-methyl-4-pyrimidiny1	372	2-Cyclo-hexyl-5-chlor-6-methyl-4-pyrimidiny1	498	2-n-Pro-pyl-5-chlor-6-methyl-4-pyrimidiny1
138	Pyrazol-1-yl	373	4-Chlorpyrazol-1-yl	499	3,5-Dimethylpyrazol-1-yl
139	1,2-Benzisoxazol-3-yl	374	1-(4-Chlor-phenyl)-pyrazol-4-yl	500	1-(4-Methyl-phenyl)-pyrazol-4-yl
140	1-Phenylpyrazol-4-yl	375	1-Methyl-3-trifluormethylpyrazol-5-yl	501	1-(4-Fluor-phenyl)-pyrazol-4-yl
141	5-Phenylisoxazol-3-yl	376	Benztriazol-1-yl	502	3-Cyano-5-nitro-2-pyridyl

Tabelle 31

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für 5 Methoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(=O)Rⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle B genannten Gruppen entspricht

10 Tabelle 32

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen 15 Rest C(=O)Rⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle B genannten Gruppen entspricht

Tabelle 33

20 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(=O)Rⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle B genannten Gruppen entspricht

25

Tabelle 34

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung 30 zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(=O)Rⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle B genannten Gruppen entspricht

Tabelle 35

35

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(=O)Rⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer 40 der in Tabelle B genannten Gruppen entspricht

Tabelle 36

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für 45 Ethoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position

einen Rest $C(=O)R^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle B genannten Gruppen entspricht

Tabelle 37

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 3-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(=O)R^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer

10 der in Tabelle B genannten Gruppen entspricht

Tabelle 38

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
15 Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 3-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(=O)R^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle B genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 39

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position
25 einen Rest $C(=O)R^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle B genannten Gruppen entspricht

Tabelle 40

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(=O)R^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle B genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 41

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung
40 zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(=O)R^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle B genannten Gruppen entspricht

Tabelle 42

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(=O)Rⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle B genannten Gruppen entspricht

Tabelle 43

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(=O)Rⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle B genannten Gruppen entspricht

Tabelle 44

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(=O)Rⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle B genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 45

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(=O)Rⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle B genannten Gruppen entspricht

Tabelle 46

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(=O)Rⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle B genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 47

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in

4-Position einen Rest $C(=O)R^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle B genannten Gruppen entspricht

Tabelle 48

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(=O)R^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle B genannten Gruppen entspricht

Tabelle 49

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest $C(=O)R^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle B genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 50

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest $C(=O)R^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle B genannten Gruppen entspricht

Tabelle 51

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(=O)R^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle B genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 52

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(=O)R^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle B genannten Gruppen entspricht

Tabelle B

Nr.	R ⁱⁱⁱ
1	CH ₃
5 2	CH ₃ CH ₂
3	CH ₃ CH ₂
4	CH ₃ CH ₂ CH ₂
5	CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂
10 6	CH ₃ (CH ₂) ₄
7	CH ₃ (CH ₂) ₅
8	CH ₂ -Cl
9	CH ₂ Br
15 10	CH ₂ CH ₂ Cl
11	CH ₂ CH ₂ CH ₂ Cl
12	CH ₂ (CH ₂) ₃ -Cl
13	CH ₂ (CH ₂) ₄ -Cl
14	CF ₃
20 15	CF ₂ -CF ₃
16	CH ₂ CH ₂ Br
17	CH ₂ CH ₂ CH ₂ Br
18	CH ₂ (CH ₂) ₃ -Br
25 19	CH ₂ CF ₃
20	CH ₂ -CH(CH ₃) ₂
21	CH ₂ -C(CH ₃) ₃
22	CH(CH ₃) ₂
30 23	t-Butyl
24	Phenyl
25	2-Pyridinyl
26	3-Pyridinyl
27	4-Pyridinyl
35 28	Cyclopropyl
29	Cyclopentyl
30	Cyclohexyl

40 Tabelle 53

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A (n = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in

45 Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 54

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 55

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 56

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 57

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 58

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 59

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position

einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 60

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer

10 der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 61

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
15 Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 62

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position
25 einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 63

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 64

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\#$ = Bindung
40 zu A^{a}) steht und A^{a} 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 65

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 66

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 67

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 68

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 69

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 70

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen

71

Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 71

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 72

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 73

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $\text{C}(\text{CH}_3)=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 74

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $\text{C}(\text{CH}_3)=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 75

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $\text{C}(\text{CH}_3)=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 76

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 77

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 78

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 79

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 80

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 81

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position

sition einen Rest $C(CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 82

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Ver-

10 bindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 83

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für 15 Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 84

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 25 4-Position einen Rest $C(CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 85

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 86

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 40 4-Position einen Rest $C(CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 87

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 88

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 89

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 90

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 91

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 92

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position

einen Rest $C(CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 93

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer

10 der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 94

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für

15 Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 95

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position

25 einen Rest $C(CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 96

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 97

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position

40 einen Rest $C(CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 98

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 99

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 100

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 101

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 102

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 103

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in

4-Position einen Rest $C(CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 104

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine

10 Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 105

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 106

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 107

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 108

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 109

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 110

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 111

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 112

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 113

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 114

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen

Rest $C(CH_2CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 115

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 116

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 117

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 118

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 119

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 120

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 121

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 122

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 123

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 124

35

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 125

45 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in

4-Position einen Rest $C(CH_2CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

5 Tabelle 126

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in
10 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 127

15

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Ver-
20 bindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 128

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
25 Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

30 Tabelle 129

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen
35 Rest $C(CH_2CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 130

40 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest $C(CH_2CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

45

Tabelle 131

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 132

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 133

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 134

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 135

35 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 136

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position

einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 137

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 138

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 139

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 140

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 141

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 142

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 143

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 144

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 145

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 146

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 147

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Posi-

tion einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 148

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 149

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 150

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 151

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 152

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 153

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(C₆H₅)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 154

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(C₆H₅)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 155

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(C₆H₅)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 156

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(C₆H₅)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 157

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(C₆H₅)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 158

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position

einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 159

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung

10 einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 160

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
15 Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 161

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position
25 einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 162

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 163

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in
40 4-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 164

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(C₆H₅)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 165

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(C₆H₅)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine

15 Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 166

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(C₆H₅)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 167

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(C₆H₅)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 168

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(C₆H₅)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 169

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen

Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 170

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der

10 in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 171

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
15 Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 172

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position
25 einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 173

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 174

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung
40 zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 175

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(Cl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 176

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(Cl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 177

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(Cl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 178

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(Cl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 179

35 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(Cl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 180

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position

91

einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 181

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Ver-

10 bindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 182

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
15 Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Ver-

bindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 183

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in
25 4-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Ver-

bindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 184

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Ver-

35

Tabelle 185

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in
40 4-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Ver-

bindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 186

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(Cl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 187

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(Cl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 188

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(Cl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 189

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(Cl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 190

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(Cl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 191

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position

93

einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 192

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer

10 der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 193

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
15 Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(SCH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 194

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen
25 Rest $C(SCH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 195

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(SCH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 196

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung
40 zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(SCH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 197

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 198

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 199

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 200

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 201

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 202

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

sition einen Rest $C(SCH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 203

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(SCH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 204

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(SCH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 205

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(SCH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 206

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(SCH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 207

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(SCH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 208

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 209

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der

15 in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 210

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 211

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 212

35 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 213

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen

45

Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 214

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A (n = 0), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung

10 einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 215

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A (n = 0), in denen UR' für
15 Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 216

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A (n = 0), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position
25 einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 217

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A (n = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 218

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A (n = 0), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung
40 zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 219

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 220

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 221

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 222

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 223

35 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 224

45 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für

eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 225

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für

10 eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 226

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen ent-
20 spricht

Tabelle 227

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
25 Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

30 Tabelle 228

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung
zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Posi-
35 tion einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine
Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 229

40 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

45

Tabelle 230

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 231

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 232

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 233

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 234

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 235

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position

101

einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 236

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung

10 einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 237

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
15 Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 238

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position
25 einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 239

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 240

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung
40 zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 241

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 242

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 243

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 244

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 245

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 246

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in

103

4-Position einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 247

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 248

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 249

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 250

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 251

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 252

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 253

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 254

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 255

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 256

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 257

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in

105

4-Position einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 258

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung

10 einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 259

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für

15 Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 260

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung

25 einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 261

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 262

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

45

Tabelle 263

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 264

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 265

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 266

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 267

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 268

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in

107

4-Position einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 269

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer

10 der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 270

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für

15 Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 271

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} 2-Methylphenyl bedeutet, welches in

25 5-Position einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 272

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 273

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\# =$

40 Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $\text{C}(\text{CH}_3)=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 274

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 275

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 276

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 277

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 278

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 279

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in

109

4-Position einen Rest $C(CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 280

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 281

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 282

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 283

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 284

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 285

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = 5 Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

10 Tabelle 286

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches 15 in 4-Position einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 287

20 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25

Tabelle 288

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 30 in 4-Position einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 289

35

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung 40 einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 290

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position 45

einen Rest $C(CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 291

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest $C(CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 292

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest $C(CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 293

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 294

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 295

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 296

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 297

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 298

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 299

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 300

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 301

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für

113

eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 302

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine

10 Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 303

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für 15 Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20

Tabelle 304

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches 25 in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

30 Tabelle 305

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches 35 in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 306

40

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für 45 eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 307

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 308

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 309

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25. Tabelle 310

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 311

35 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 312

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

115

sition einen Rest $C(CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 313

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 314

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 315

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 316

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 317

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

45

Tabelle 318

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 319

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 320

20 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25

Tabelle 321

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35 Tabelle 322

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

45

Tabelle 323

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = 5 Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

10 Tabelle 324

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches 15 in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 325

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ 25 für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 326

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen ent- 35 spricht

Tabelle 327

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für 40 Methylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen ent- spricht

45

Tabelle 328

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

10 Tabelle 329

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 330

20 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25

Tabelle 331

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35 Tabelle 332

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 333

45 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position

einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 334

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 335

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 336

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 337

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 338

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

45

Tabelle 339

- Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 340

10

- Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 341

- Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25

Tabelle 342

- Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 343

35

- Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 344

- Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches

121

in 4-Position einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

5 Tabelle 345

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 346

15

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 347

25 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

30

Tabelle 348

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 349

40

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

45

Tabelle 350

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 351

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 352

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 353

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(C₆H₅)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 354

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(C₆H₅)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 355

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in

123

4-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 356

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 357

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für 15 Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 358

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 359

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 360

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 361

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(C₆H₅)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 362

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(C₆H₅)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 363

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(C₆H₅)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25

Tabelle 364

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(C₆H₅)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 365

35

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(C₆H₅)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 366

45 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches

125

in 4-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 367

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine

10 Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 368

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 369

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 370

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 371

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 372

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(C₆H₅)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 373

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(Cl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer

15 der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 374

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(Cl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 375

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(Cl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 376

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(Cl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 377

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in

45

127

4-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 378

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 379

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für 15 Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 380

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 381

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 382

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 383

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(Cl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

10 Tabelle 384

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(Cl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 385

20 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(Cl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 386

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(Cl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35 Tabelle 387

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(Cl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 388

45 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in

129

4-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 389

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer

10 der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 390

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
15 Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 391

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in
25 5-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 392

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 393

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$
40 Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(SCH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 394

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 395

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 396

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 397

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 398

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 399

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in

131

4-Position einen Rest $C(SCH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 400

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(SCH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 401

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(SCH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 402

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(SCH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 403

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(SCH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 404

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(SCH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 405

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

10 Tabelle 406

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 407

20 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25

Tabelle 408

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

30

Tabelle 409

35

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 410

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position

45

einen Rest $C(SCH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 411

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest $C(SCH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine

10 Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 412

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für

15 Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest $C(SCH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 413

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position

25 einen Rest $C(cyclopropyl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 414

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(cyclopropyl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 415

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in

40 4-Position einen Rest $C(cyclopropyl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

45

Tabelle 416

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 417

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 418

20 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25

Tabelle 419

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35 Tabelle 420

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 421

45 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches

135

in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

5 Tabelle 422

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A (n = 0), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in
10 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 423

15

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A (n = 0), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei
20 Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 424

25 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A (n = 0), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen ent-
30 spricht

Tabelle 425

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A (n = 0), in denen UR' für
35 Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 426

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A (n = 0), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches
45 in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ

für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 427

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für

10 eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 428

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für

20 spricht

Tabelle 429

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für

25 Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

30 Tabelle 430

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position

35 einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 431

40 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen ent-

45 spricht

Tabelle 432

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 433

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 434

20 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 435

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 436

35 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 437

45 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in

4-Position einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 438

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 439

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für 15 Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 440

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 441

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 442

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 443

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# =
5 Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

10 Tabelle 444

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches
15 in 4-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 445

20 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht
25 spricht

Tabelle 446

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
30 Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35 Tabelle 447

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in
40 4-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 448

45 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in

140

4-Position einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 449

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung

10 einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 450

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 451

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 25 5-Position einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 452

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 453

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 40 4-Position einen Rest $CH=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 454

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 455

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 456

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 457

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 458

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 459

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in

142

4-Position einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 460

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 461

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 462

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 463

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 464

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 465

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = 5 Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 466

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Ver- 15 bindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 467

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für 20 Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 468

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 30 4-Position einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 469

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für 35 Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position, einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 470

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bin- 45 dung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position

einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 471

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 472

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 473

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $\text{C}(\text{CH}_3)=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 474

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $\text{C}(\text{CH}_3)=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 475

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $\text{C}(\text{CH}_3)=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 476

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 477

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 478

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 479

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 480

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 481

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches

in 4-Position einen Rest $C(CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 482

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 483

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20

Tabelle 484

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 485

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 486

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

45

Tabelle 487

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = 5 Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 488

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 489

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 490

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position 30 einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 491

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 492

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position 45 einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

sition einen Rest $C(CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 493

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 494

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 495

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 496

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 497

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 498

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 499

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine

15 Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 500

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 501

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 502

35

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine

40 Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 503

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ

für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 504

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für

10 eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 505

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20

Tabelle 506

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25

30

Tabelle 507

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 508

40

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine

45

Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

151

Tabelle 509

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 510

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 511

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 512

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 513

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 514

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position

45

152

einen Rest $C(CH_2CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 515

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für

10 eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 516

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20

Tabelle 517

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 519

40 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen ent-

45 spricht

Tabelle 520

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 521

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 522

20 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 523

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 524

40 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

45

Tabelle 525

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

10 Tabelle 526

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 15 in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 527

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für 25 eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 528

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für 35 spricht

Tabelle 529

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für 40 Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 530

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 531

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 532

20 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25

Tabelle 533

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 535

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in

45

156

4-Position einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 536

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine

10 Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 537

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für 15 Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 538

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine 25 Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 539

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 540

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine 40 Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 541

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = 5 Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

10 Tabelle 542

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 15 4-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 543

20 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht
25 spricht

Tabelle 544

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für 30 Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 545

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = 40 Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

45

Tabelle 546

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

10 Tabelle 547

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 548

20 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25

Tabelle 549

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

30

Tabelle 550

35

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 551

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in

45

159

5-Position einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 552

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 553

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 554

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 555

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 556

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 557

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = 5 Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(C₆H₅)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 558

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(C₆H₅)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Ver- 15 bindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 559

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für 20 Methoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(C₆H₅)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 560

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(C₆H₅)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Ver- 30 bindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 561

35 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(C₆H₅)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 562

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 45

161

4-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 563

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

10

Tabelle 564

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20

Tabelle 565

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25

30 Tabelle 566

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 567

40 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

45

Tabelle 568

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(C₆H₅)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 569

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(C₆H₅)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

15

Tabelle 570

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(C₆H₅)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 571

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(C₆H₅)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

30

Tabelle 572

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(C₆H₅)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 573

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position

45

einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 574

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 575

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 576

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 577

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 578

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 579

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(Cl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 580

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(Cl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

15

Tabelle 581

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(Cl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 582

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(Cl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 583

35 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(Cl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40 spricht

Tabelle 584

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches

45

165

in 4-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 585

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

10

Tabelle 586

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20

Tabelle 587

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25

Tabelle 588

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 589

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

45

Tabelle 590

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(Cl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 591

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(Cl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 592

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(Cl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 593

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 594

35 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 595

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in

167

4-Position einen Rest $C(SCH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 596

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(SCH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Ver-

10 bindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 597

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
15 Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(SCH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 598

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(SCH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 599

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(SCH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 600

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(SCH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

45

Tabelle 601

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# =
5 Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 602

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in
15 4-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 603

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
20 Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25

Tabelle 604

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
30 Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 605

35

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für
40 eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 606

45 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches

169

in 4-Position einen Rest $C(SCH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 607

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(SCH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine

10 Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 608

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(SCH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 609

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position

25 einen Rest $C(SCH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 610

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest $C(SCH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 611

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest $C(SCH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 612

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 613

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 614

20 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 615

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 616

35

40 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 617

45 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für

eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 618

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine

10 Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 619

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für

15 Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20

Tabelle 620

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine

25 Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 621

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ

35 für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 622

40 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen ent-

45 spricht

Tabelle 623

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

10 Tabelle 624

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 625

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 626

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 627

40 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

45

Tabelle 628

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

10 Tabelle 629

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 630

20 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25

Tabelle 631

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35 Tabelle 632

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 633

45 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position

einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 634

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung

10 einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 635

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
15 Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 636

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
Ethoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position
25 einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 637

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 638

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
Ethoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position
40 einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 639

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# =
5 Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 640

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Ver-
15 bindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 641

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
20 Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 642

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in
30 4-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 643

35 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen ent-
40 spricht

Tabelle 644

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
45 Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches

in 4-Position einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 645

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für

10 eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 646

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20

Tabelle 647

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in

25 4-Position einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 648

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in

35 4-Position einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 649

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für

40 Methoxy steht, VR'' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest $C(CF_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

45

Tabelle 650

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 651

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 652

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25

30

35

40

45

Tabelle C

5	Nr.	R ⁱⁱⁱ	Nr.	R ⁱⁱⁱ
	1	H	30	2-Cl-C ₆ H ₄ -CH ₂
	2	CH ₃	31	3-Cl-C ₆ H ₄ -CH ₂
	3	CH ₃ CH ₂	32	4-Cl-C ₆ H ₄ -CH ₂
	4	CH ₃ CH ₂ CH ₂	33	2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂
10	5	CH ₃ CH(CH ₃)	34	2-CH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂
	6	(CH ₃) ₃ C	35	3-CH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂
	7	CH ₂ =CH-CH ₂	36	4-CH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂
	8	HC≡C-CH ₂	37	2,3-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂
15	9	CH ₃ OCH ₂ CH ₂	38	2,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂
	10	Cyclopropyl-CH ₂	39	2,4,6-(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₂ -CH ₂
	11	CH ₂ =CH-CH ₂ -CH ₂	40	2,4,6-(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₂ -CH ₂
	12	CH ₃ -CH=CH-CH ₂	41	2-CF ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂
20	13	CH ₃ -(CH ₂) ₃	42	3-CF ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂
	14	CH ₃ -(CH ₂) ₄	43	4-CF ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂
	15	CH ₃ -(CH ₂) ₅	44	2-CF ₃ -5-CH ₃ -C ₆ H ₃ -CH ₂
	16	Cyclohexyl	45	2-CH ₃ -5-CF ₃ -C ₆ H ₃ -CH ₂
25	17	2-CH ₃ -Cyclohexyl	46	2-Br-C ₆ H ₄ -CH ₂
	18	CH ₃ -CH ₂ -C(CH ₃) ₂	47	2-(iso-Propyl)-C ₆ H ₄ -CH ₂
	19	CH ₃ -CH(CH ₃)-CH ₂	48	2-(iso-Propyl)-3-Cl-C ₆ H ₃ -CH ₂
	20	CH ₃ -CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂	49	2-CH ₃ -5-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -CH ₂
30	21	CH ₂ =C(CH ₃)-CH ₂	50	2-CH ₃ -5-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -CH ₂
	22	HC≡C-C(CH ₃)=CH-CH ₂	51	3-CH ₃ -5-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -CH ₂
	23	Cl(CH ₃)-C=CH	52	2-Cl-5-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -CH ₂
	24	CH ₂ =C(Cl)-CH ₂ -	53	3-Cl-5-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -CH ₂
	25	ClCH=CH-CH ₂ -	54	2-OCH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂
35	26	C ₆ H ₅ -CH ₂	55	3-OCH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂
	27	2-F-C ₆ H ₄ -CH ₂	56	2-CH ₃ -5-OCH ₃ -C ₆ H ₃ -CH ₂
	28	3-F-C ₆ H ₄ -CH ₂	57	3-CH ₃ -5-OCH ₃ -C ₆ H ₃ -CH ₂
	29	4-F-C ₆ H ₄ -CH ₂	58	3-Cl-5-OCH ₃ -C ₆ H ₃ -CH ₂

40

Tabelle 653

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,3,4-Oxadiazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination

45

des Substituenten in 5-Position des Oxadiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 654

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2S-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,3,4-Oxadiazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 5-Position des Oxadiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 655

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methyl-
15 amino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2S-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,3,4-Oxadiazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 5-Position des Oxadiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

20

Tabelle 656

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethyl-
amino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2S-\#$ ($-\#$ = Bindung
25 zu A^a) steht und A^a 1,3,4-Oxadiazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 5-Position des Oxadiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

30 Tabelle 657

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2S-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,3,4-Oxadiazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 5-Position des Oxadiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 658

40 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2S-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,3,4-Oxadiazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 5-Position des Oxadiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

45

Tabelle 659

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Thiazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 4-Position des Thiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 660

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Thiazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 4-Position des Thiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 661

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methyl-amino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Thiazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 4-Position des Thiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

25 Tabelle 662

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethyl-amino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Thiazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 4-Position des Thiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 663

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Thiazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 4-Position des Thiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

40

Tabelle 664

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Thiazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des

181

Substituenten in 4-Position des Thiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 665

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a Thiazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 4-Position des Thiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 666

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a Thiazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 4-Position des Thiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

20 Tabelle 667

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a Thiazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 4-Position des Thiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 668

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a Thiazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 4-Position des Thiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

35

Tabelle 669

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a Thiazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 4-Position des Thiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

45

Tabelle 670

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Thiazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 4-Position des Thiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 671

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 5-Methylthiazol-4-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 2-Position des Thiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 672

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 5-Methylthiazol-4-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 2-Position des Thiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

25 Tabelle 673

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 5-Methylthiazol-4-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 2-Position des Thiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 674

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 5-Methylthiazol-4-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 2-Position des Thiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

40

Tabelle 675

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 5-Methylthiazol-4-yl bedeutet, wobei die Kombina-

tion des Substituenten in 2-Position des Thiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 676

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a 5-Methylthiazol-4-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 2-Position des Thiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 677

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für $-\text{CH}_2\text{S}-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a Oxazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 4-Position des Oxazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

20 Tabelle 678

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für $-\text{CH}_2\text{S}-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a Oxazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 4-Position des Oxazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 679

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für $-\text{CH}_2\text{S}-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a Oxazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 4-Position des Oxazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

35

Tabelle 680

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für $-\text{CH}_2\text{S}-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a Oxazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 4-Position des Oxazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 681

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Oxazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 4-Position des Oxazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 682

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Oxazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 4-Position des Oxazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 683

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Oxazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 4-Position des Oxazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

25 Tabelle 684

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Oxazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 4-Position des Oxazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 685

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Oxazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 4-Position des Oxazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

40

Tabelle 686

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Oxazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination

185

des Substituenten in 4-Position des Oxazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 687

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a Oxazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 4-Position des Oxazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 688

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a Oxazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 4-Position des Oxazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

20 Tabelle 689

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2S-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Oxadiazol-5-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 3-Position des Oxadiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 690

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2S-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Oxadiazol-5-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 3-Position des Oxadiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

35

Tabelle 691

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2S-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Oxadiazol-5-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 3-Position des Oxadiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 692

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethyl-
amino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung
5 zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Oxadiazol-5-yl bedeutet, wobei die Kom-
bination des Substituenten in 3-Position des Oxadiazolylrings und
X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D ent-
spricht

10 Tabelle 693

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy
steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu
A^a) steht und A^a 1,2,4-Oxadiazol-5-yl bedeutet, wobei die Kombina-
15 tion des Substituenten in 3-Position des Oxadiazolylrings und X_n
für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 694

20 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy
steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu
A^a) steht und A^a 1,2,4-Oxadiazol-5-yl bedeutet, wobei die Kombina-
tion des Substituenten in 3-Position des Oxadiazolylrings und X_n
für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

25

Tabelle 695

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy
steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a)
30 steht und A^a 1,2,4-Oxadiazol-5-yl bedeutet, wobei die Kombination
des Substituenten in 3-Position des Oxadiazolylrings und X_n für
eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 696

35

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy
steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a)
steht und A^a 1,2,4-Oxadiazol-5-yl bedeutet, wobei die Kombination
des Substituenten in 3-Position des Oxadiazolylrings und X_n für
40 eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 697

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methyl-
45 amino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung
zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Oxadiazol-5-yl bedeutet, wobei die Kom-
bination des Substituenten in 3-Position des Oxadiazolylrings und

X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 698

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Oxadiazol-5-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 3-Position des Oxadiazolylrings und

10 X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 699

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Oxadiazol-5-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 3-Position des Oxadiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

20

Tabelle 700

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\#$ = Bindung zu

25 A^a) steht und A^a 1,2,4-Oxadiazol-5-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 3-Position des Oxadiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 701

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2S-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Thiadiazol-5-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 3-Position des Thiadiazolylrings und X_n für

35 eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 702

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy

40 steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2S-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Thiadiazol-5-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 3-Position des Thiadiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

45

Tabelle 703

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Thiadiazol-5-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 3-Position des Thiadiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

10 Tabelle 704

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Thiadiazol-5-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 3-Position des Thiadiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 705

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Thiadiazol-5-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 3-Position des Thiadiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 706

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Thiadiazol-5-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 3-Position des Thiadiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 707

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Thiadiazol-5-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 3-Position des Thiadiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

45

Tabelle 708

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Thiadiazol-5-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 3-Position des Thiadiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 709

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Thiadiazol-5-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 3-Position des Thiadiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 710

20 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Thiadiazol-5-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 3-Position des Thiadiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 711

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Thiadiazol-5-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 3-Position des Thiadiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

35

Tabelle 712

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Thiadiazol-5-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 3-Position des Thiadiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

45

Tabelle 713

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Isoxazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 5-Position des Isoxazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 714

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Isoxazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 5-Position des Isoxazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 715

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methyl-amino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Isoxazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 5-Position des Isoxazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

25 Tabelle 716

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethyl-amino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Isoxazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 5-Position des Isoxazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 717

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Isoxazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 5-Position des Isoxazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

40

Tabelle 718

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Isoxazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des

191

Substituenten in 5-Position des Isoxazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 719

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a Isoxazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 5-Position des Isoxazolylrings und X_n für eine
10 Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 720

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy
15 steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a Isoxazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 5-Position des Isoxazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

20 Tabelle 721

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methyl-
amino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\#$ = Bindung
zu A^a) steht und A^a Isoxazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination
25 des Substituenten in 5-Position des Isoxazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 722

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethyl-
amino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\#$ = Bindung
zu A^a) steht und A^a Isoxazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination
des Substituenten in 5-Position des Isoxazolylrings und X_n für eine
Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

35

Tabelle 723

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy
steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\#$ = Bindung zu
40 A^a) steht und A^a Isoxazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des
Substituenten in 5-Position des Isoxazolylrings und X_n für eine
Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 724

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Isoxazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 5-Position des Isoxazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 725

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Isothiazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 5-Position des Isothiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 726

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Isothiazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 5-Position des Isothiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

25 Tabelle 727

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Isothiazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 5-Position des Isothiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 728

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Isothiazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 5-Position des Isothiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

40

Tabelle 729

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Isothiazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination

193

des Substituenten in 5-Position des Isothiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 730

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2S-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a Isothiazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 5-Position des Isothiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 731

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a Isothiazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 5-Position des Isothiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

20 Tabelle 732

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a Isothiazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 5-Position des Isothiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 733

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a Isothiazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 5-Position des Isothiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

35

Tabelle 734

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a Isothiazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 5-Position des Isothiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

45

Tabelle 735

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Isothiazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 5-Position des Isothiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 736

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Isothiazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 5-Position des Isothiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 737

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Pyrazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 1-Position des Pyrazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

25 Tabelle 738

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Pyrazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 1-Position des Pyrazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 739

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Pyrazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 1-Position des Pyrazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

40

Tabelle 740

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Pyrazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination

195

des Substituenten in 1-Position des Pyrazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 741

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a Pyrazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 1-Position des Pyrazolylrings und X_n für eine

10 Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 742

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a Pyrazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 1-Position des Pyrazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

20 Tabelle 743

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2S-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a Pyrazol-4-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 1-Position des Pyrazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 744

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2S-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a Pyrazol-4-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 1-Position des Pyrazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

35

Tabelle 745

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2S-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a Pyrazol-4-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 1-Position des Pyrazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

45

Tabelle 746

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethyl-
amino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung
5 zu A^a) steht und A^a Pyrazol-4-yl bedeutet, wobei die Kombination
des Substituenten in 1-Position des Pyrazolylrings und X_n für eine
Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 747

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy
steht, VR" für Methylamino steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu
A^a) steht und A^a Pyrazol-4-yl bedeutet, wobei die Kombination des
Substituenten in 1-Position des Pyrazolylrings und X_n für eine
15 Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 748

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy
20 steht, VR" für Methylamino steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu
A^a) steht und A^a Pyrazol-4-yl bedeutet, wobei die Kombination des
Substituenten in 1-Position des Pyrazolylrings und X_n für eine
Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

25 Tabelle 749

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy
steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a)
steht und A^a Pyrazol-4-yl bedeutet, wobei die Kombination des Sub-
30 stituenten in 1-Position des Pyrazolylrings und X_n für eine Ver-
bindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 750

35 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy
steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a)
steht und A^a Pyrazol-4-yl bedeutet, wobei die Kombination des Sub-
stituenten in 1-Position des Pyrazolylrings und X_n für eine Ver-
bindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

40

Tabelle 751

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methyl-
amino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung
45 zu A^a) steht und A^a Pyrazol-4-yl bedeutet, wobei die Kombination

197

des Substituenten in 1-Position des Pyrazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 752

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a Pyrazol-4-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 1-Position des Pyrazolylrings und X_n für eine
10 Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 753

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy
15 steht, VR" für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a Pyrazol-4-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 1-Position des Pyrazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

20 Tabelle 754

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a Pyrazol-4-yl bedeutet, wobei die Kombination des
25 Substituenten in 1-Position des Pyrazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 755

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2S-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Triazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 1-Position des 1,2,4-Triazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

35

Tabelle 756

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2S-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a)
40 steht und A^a 1,2,4-Triazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 1-Position des 1,2,4-Triazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 757

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Triazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 1-Position des 1,2,4-Triazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

10 Tabelle 758

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Triazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 1-Position des 1,2,4-Triazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 759

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Triazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 1-Position des 1,2,4-Triazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 760

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Triazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 1-Position des 1,2,4-Triazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 761

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Triazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 1-Position des 1,2,4-Triazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 762

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Triazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 1-Position des 1,2,4-Triazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 763

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Triazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 1-Position des 1,2,4-Triazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 764

20 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Triazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 1-Position des 1,2,4-Triazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 765

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Triazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 1-Position des 1,2,4-Triazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

35

Tabelle 766

40 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Triazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 1-Position des 1,2,4-Triazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle D

	Nr.	n	R ^o
	1	H	C ₆ H ₅
5	2	3-Cl	C ₆ H ₅
	3	4-Cl	C ₆ H ₅
	4	6-Cl	C ₆ H ₅
	5	4-F	C ₆ H ₅
10	6	4-OCH ₃	C ₆ H ₅
	7	3-CH ₃	C ₆ H ₅
	8	6-CH ₃	C ₆ H ₅
	9	H	2-F-C ₆ H ₄
	10	H	3-F-C ₆ H ₄
15	11	H	4-F-C ₆ H ₄
	12	H	2,3-F ₂ -C ₆ H ₃
	13	H	2,4-F ₂ -C ₆ H ₃
	14	H	2,5-F ₂ -C ₆ H ₃
20	15	H	2,6-F ₂ -C ₆ H ₃
	16	H	3,4-F ₂ -C ₆ H ₃
	17	H	3,5-F ₂ -C ₆ H ₃
	18	H	2-Cl-C ₆ H ₄
25	19	H	3-Cl-C ₆ H ₄
	20	H	4-Cl-C ₆ H ₄
	21	3-Cl	4-Cl-C ₆ H ₄
	22	4-Cl	4-Cl-C ₆ H ₄
30	23	6-Cl	4-Cl-C ₆ H ₄
	24	4-F	4-Cl-C ₆ H ₄
	25	4-OCH ₃	4-Cl-C ₆ H ₄
	26	3-CH ₃	4-Cl-C ₆ H ₄
	27	6-CH ₃	4-Cl-C ₆ H ₄
35	28	H	2,3-Cl ₂ -C ₆ H ₃
	29	H	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃
	30	H	2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃
	31	H	2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃
40	32	H	3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃
	33	H	3,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃
	34	H	2,3,4-Cl ₃ -C ₆ H ₂
	35	H	2,3,5-Cl ₃ -C ₆ H ₂
45	36	H	2,3,6-Cl ₃ -C ₆ H ₂
	37	H	2,4,5-Cl ₃ -C ₆ H ₂
	38	H	2,4,6-Cl ₃ -C ₆ H ₂

201

	Nr.	n	R°
	39	H	3,4,5-Cl ₃ -C ₆ H ₂
	40	H	2-Br-C ₆ H ₄
5	41	H	3-Br-C ₆ H ₄
	42	H	4-Br-C ₆ H ₄
	43	H	2,4-Br ₂ -C ₆ H ₃
	44	H	2-Br, 4-F-C ₆ H ₃
10	45	H	2-Br, 4-Cl-C ₆ H ₃
	46	H	2-F, 4-Cl-C ₆ H ₃
	47	H	3-F, 4-Cl-C ₆ H ₃
	48	H	3-Cl, 5-F-C ₆ H ₃
	49	H	2-Cl, 4-F-C ₆ H ₃
15	50	H	2-CN-C ₆ H ₄
	51	H	3-CN-C ₆ H ₄
	52	H	4-CN-C ₆ H ₄
	53	H	3-CN, 4-Cl-C ₆ H ₃
20	54	H	4-NO ₂ -C ₆ H ₄
	55	H	4-H ₂ N-C(=S)-C ₆ H ₄
	56	H	2-CH ₃ -C ₆ H ₄
	57	H	3-CH ₃ -C ₆ H ₄
25	58	H	4-CH ₃ -C ₆ H ₄
	59	H	2,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃
	60	H	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃
	61	H	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃
30	62	H	2,6-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃
	63	H	3,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃
	64	H	3,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃
	65	H	2,4,6-(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₂
	66	H	3,4,5-(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₂
35	67	H	2-CH ₃ , 4-Cl-C ₆ H ₃
	68	H	2-Cl, 4-CH ₃ -C ₆ H ₃
	69	H	3-CH ₃ , 4-Cl-C ₆ H ₃
	70	H	3-Cl, 5-CH ₃ -C ₆ H ₃
40	71	H	2-CN, 4-CH ₃ -C ₆ H ₃
	72	H	2-CH ₃ , 4-CN-C ₆ H ₃
	73	H	4-(C ₂ H ₅)-C ₆ H ₄
	74	H	4-[C(CH ₃) ₃]-C ₆ H ₄
45	75	H	3-(C ₆ H ₅)-C ₆ H ₄
	76	H	4-(C ₆ H ₅)-C ₆ H ₄
	77	H	2-CF ₃ -C ₆ H ₄

202

Nr.	n	R ^o
78	H	3-CF ₃ -C ₆ H ₄
79	H	4-CF ₃ -C ₆ H ₄
5 80	H	3, 5-(CF ₃) ₂ -C ₆ H ₃
81	H	2-Cl, 4-CF ₃ -C ₆ H ₃
82	H	2-OCH ₃ -C ₆ H ₄
83	H	3-OCH ₃ -C ₆ H ₄
10 84	H	4-OCH ₃ -C ₆ H ₄
85	H	2, 4-(OCH ₃) ₂ -C ₆ H ₃
86	H	3, 4-(OCH ₃) ₂ -C ₆ H ₃
87	H	2, 5-(OCH ₃) ₂ -C ₆ H ₃
88	H	3, 5-(OCH ₃) ₂ -C ₆ H ₃
15 89	H	3, 4, 5-(OCH ₃) ₃ -C ₆ H ₂
90	H	2-CH ₃ , 4-OCH ₃ -C ₆ H ₃
91	H	2-Cl, 4-OCH ₃ -C ₆ H ₃
92	H	4-OCF ₃ -C ₆ H ₄
20 93	H	2-OCHF ₂ -C ₆ H ₄
94	H	3-OCHF ₂ -C ₆ H ₄
95	H	4-OCHF ₂ -C ₆ H ₄
96	H	4-(OCF ₂ CHF ₂)-C ₆ H ₄
25 97	H	2-F, 4-OCHF ₂ -C ₆ H ₃
98	H	4-(OCH ₂ CH ₃)-C ₆ H ₄
99	H	4-[OC(CH ₃) ₃]-C ₆ H ₄
100	H	3-(CO ₂ CH ₃)-C ₆ H ₄
101	H	4-(CO ₂ CH ₃)-C ₆ H ₄
30 102	H	4-[CO ₂ C(CH ₃) ₃]-C ₆ H ₄
103	H	2, 3-[O-CH ₂ -O]-C ₆ H ₃
104	H	3, 4-[O-CH ₂ -O]-C ₆ H ₃
105	H	3, 4-[O-C(CH ₃) ₂ -O]-C ₆ H ₃
35 106	H	3, 4-[O-CH ₂ CH ₂ -O]-C ₆ H ₃
107	H	2, 3-[(CH ₂) ₄]-C ₆ H ₃
108	H	3, 4-[(CH ₂) ₄]-C ₆ H ₃
109	H	2, 3-(CH=CH ₂ -CH=CH)-C ₆ H ₃
40 110	H	3, 4-(CH=CH-CH=CH)-C ₆ H ₃
111	H	CH ₃
112	H	CH ₂ CH ₃
113	H	CH ₂ CH ₂ CH ₃
114	H	C(CH ₃) ₂
45 115	H	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃
116	H	CHCH(CH ₃) ₂

203

Nr.	n	R ^o
117	H	CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃
118	H	C(CH ₃) ₃
5 119	H	Cyclopropyl
120	H	Cyclohexyl
121	H	2-Tetrahydrofuranyl
122	H	3-Tetrahydrofuranyl
10 123	H	3-Tetrahydrothienyl
124	H	2-1,3-Dioxolenyl
125	H	2-1,3-Dioxanyl
126	H	4-Tetrahydropyranyl
127	H	Pyridin-2-yl
15 128	H	5-Cl-Pyridin-2-yl
129	H	5-CF ₃ -Pyridin-2-yl

Tabelle 767

- 20 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A (n = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH=CH- steht und A^a für einen Heterocyclus steht, wobei dieser Heterocyclus für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D.1 entspricht

25 Tabelle 768

- Verbindungen der allgemeinen Formel I.A (n = 0), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH=CH- steht und A^a für einen Heterocyclus steht, wobei dieser Heterocyclus für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D.1 entspricht
- 30

Tabelle 769

- 35 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A (n = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Ethoxy steht, Y^a für -CH=CH- steht und A^a für einen Heterocyclus steht, wobei dieser Heterocyclus für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D.1 entspricht

40 Tabelle 770

- Verbindungen der allgemeinen Formel I.A (n = 0), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Ethoxy steht, Y^a für -CH=CH- steht und A^a für einen Heterocyclus steht, wobei dieser Heterocyclus für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D.1 entspricht
- 45

Tabelle 771

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH=CH- steht und
5 A^a für einen Heterocyclus steht, wobei dieser Heterocyclus für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D.1 entspricht

Tabelle 772

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^a für -CH=CH- steht und A^a für einen Heterocyclus steht, wobei dieser Heterocyclus für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D.1 entspricht

15 Tabelle 773

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Ethoxy steht, Y^a für -CH=CH- steht und A^a für einen Heterocyclus steht, wobei dieser Heterocyclus für
20 eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D.1 entspricht

Tabelle 774

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
25 Ethylamino steht, VR" für Ethoxy steht, Y^a für -CH=CH- steht und A^a für einen Heterocyclus steht, wobei dieser Heterocyclus für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D.1 entspricht.

Tabelle 775

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y^a für -CH=CH- steht und A^a für einen Heterocyclus steht, wobei dieser Heterocyclus für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D.1 entspricht

35

Tabelle 776

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y^a für -CH=CH- steht und
40 A^a für einen Heterocyclus steht, wobei dieser Heterocyclus für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D.1 entspricht

Tabelle 777.

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Ethylamino steht, Y^a für -CH=CH- steht und A^a für einen Heterocyclus steht, wobei dieser Heterocyclus für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D.1 entspricht

Tabelle 778

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Ethylamino steht, Y^a für -CH=CH- steht und A^a für einen Heterocyclus steht, wobei dieser Heterocyclus für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D.1 entspricht

15 Tabelle D.1

Nr.	Het
01	1-CH ₃ -pyrrol-3-yl
20 02	1-CH(CH ₃) ₂ -pyrrol-3-yl
03	1-C(CH ₃) ₃ -pyrrol-3-yl
04	1-cyclopropyl-pyrrol-3-yl
05	1-C ₆ H ₅ -pyrrol-3-yl
25 06	1-(2-CH ₃ -C ₆ H ₄)-pyrrol-3-yl
07	1-(3-CH ₃ -C ₆ H ₄)-pyrrol-3-yl
08	1-(4-CH ₃ -C ₆ H ₄)-pyrrol-3-yl
09	1-(3-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-pyrrol-3-yl
10	1-(4-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-pyrrol-3-yl
30 11	1-(4-NO ₂ -C ₆ H ₄)-pyrrol-3-yl
12	1-(3-NO ₂ -C ₆ H ₄)-pyrrol-3-yl
13	1-(4-CN-C ₆ H ₄)-pyrrol-3-yl
14	1-(3-CN-C ₆ H ₄)-pyrrol-3-yl
35 15	1-(3-CF ₃ -C ₆ H ₄)-pyrrol-3-yl
16	1-(4-CF ₃ -C ₆ H ₄)-pyrrol-3-yl
17	1-(4-C(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄)-pyrrol-3-yl
18	1-(4-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄)-pyrrol-3-yl
19	1-(2-Cl-C ₆ H ₄)-pyrrol-3-yl
40 20	1-(3-Cl-C ₆ H ₄)-pyrrol-3-yl
21	1-(4-Cl-C ₆ H ₄)-pyrrol-3-yl
22	1-(2-Br-C ₆ H ₄)-pyrrol-3-yl
23	1-(3-Br-C ₆ H ₄)-pyrrol-3-yl
24	1-(4-Br-C ₆ H ₄)-pyrrol-3-yl
45 25	1-(2-F-C ₆ H ₄)-pyrrol-3-yl
26	1-(3-F-C ₆ H ₄)-pyrrol-3-yl

Nr.	Het
27	1-(4-F-C ₆ H ₄)-pyrrol-3-yl
28	1-(2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-pyrrol-3-yl
5 29	1-(2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-pyrrol-3-yl
30	1-(2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-pyrrol-3-yl
31	1-(3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-pyrrol-3-yl
32	1-(2,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-pyrrol-3-yl
33	1-(2,5-F ₂ -C ₆ H ₃)-pyrrol-3-yl
10 34	1-(2,6-F ₂ -C ₆ H ₃)-pyrrol-3-yl
35	1-(3,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-pyrrol-3-yl
36	1-(2-Cl, 5-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-pyrrol-3-yl
37	1-(2-Cl, 5-CH ₃ -C ₆ H ₃)-pyrrol-3-yl
15 38	1-(5-Cl, 2-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-pyrrol-3-yl
39	1-(5-Cl, 2-CH ₃ -C ₆ H ₃)-pyrrol-3-yl
40	1-[2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃]-pyrrol-3-yl
41	1-CH ₃ -pyrrol-2-yl
42	1-CH(CH ₃) ₂ -pyrrol-2-yl
20 43	1-C(CH ₃) ₃ -pyrrol-2-yl
44	1-cyclopropyl-pyrrol-2-yl
45	1-C ₆ H ₅ -pyrrol-2-yl
46	1-(2-CH ₃ -C ₆ H ₄)-pyrrol-2-yl
25 47	1-(3-CH ₃ -C ₆ H ₄)-pyrrol-2-yl
48	1-(4-CH ₃ -C ₆ H ₄)-pyrrol-2-yl
49	1-(3-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-pyrrol-2-yl
50	1-(4-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-pyrrol-2-yl
51	1-(4-NO ₂ -C ₆ H ₄)-pyrrol-2-yl
30 52	1-(3-NO ₂ -C ₆ H ₄)-pyrrol-2-yl
53	1-(4-CN-C ₆ H ₄)-pyrrol-2-yl
54	1-(3-CN-C ₆ H ₄)-pyrrol-2-yl
55	1-(3-CF ₃ -C ₆ H ₄)-pyrrol-2-yl
35 56	1-(4-CF ₃ -C ₆ H ₄)-pyrrol-2-yl
57	1-(4-C(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄)-pyrrol-2-yl
58	1-(4-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄)-pyrrol-2-yl
59	1-(2-Cl-C ₆ H ₄)-pyrrol-2-yl
60	1-(3-Cl-C ₆ H ₄)-pyrrol-2-yl
40 61	1-(4-Cl-C ₆ H ₄)-pyrrol-2-yl
62	1-(2-Br-C ₆ H ₄)-pyrrol-2-yl
63	1-(3-Br-C ₆ H ₄)-pyrrol-2-yl
64	1-(4-Br-C ₆ H ₄)-pyrrol-2-yl
65	1-(2-F-C ₆ H ₄)-pyrrol-2-yl
45 66	1-(3-F-C ₆ H ₄)-pyrrol-2-yl
67	1-(4-F-C ₆ H ₄)-pyrrol-2-yl

Nr.	Het
68	1-(2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-pyrrol-2-yl
69	1-(2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-pyrrol-2-yl
5	70 1-(2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-pyrrol-2-yl
	71 1-(3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-pyrrol-2-yl
	72 1-(2,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-pyrrol-2-yl
	73 1-(2,5-F ₂ -C ₆ H ₃)-pyrrol-2-yl
74	1-(2,6-F ₂ -C ₆ H ₃)-pyrrol-2-yl
10	75 1-(3,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-pyrrol-2-yl
	76 1-(2-Cl, 5-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-pyrrol-2-yl
	77 1-(2-Cl, 5-CH ₃ -C ₆ H ₃)-pyrrol-2-yl
	78 1-(5-Cl, 2-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-pyrrol-2-yl
15	79 1-(5-Cl, 2-CH ₃ -C ₆ H ₃)-pyrrol-2-yl
	80 1-[2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃]-pyrrol-2-yl
	81 5-CH ₃ -furan-2-yl
	82 5-CH(CH ₃) ₂ -furan-2-yl
83	5-C(CH ₃) ₃ -furan-2-yl
20	84 5-cyclopropyl-furan-2-yl
	85 5-C ₆ H ₅ -furan-2-yl
	86 5-(2-CH ₃ -C ₆ H ₄)-furan-2-yl
	87 5-(3-CH ₃ -C ₆ H ₄)-furan-2-yl
25	88 5-(4-CH ₃ -C ₆ H ₄)-furan-2-yl
	89 5-(3-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-furan-2-yl
	90 5-(4-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-furan-2-yl
	91 5-(4-NO ₂ -C ₆ H ₄)-furan-2-yl
92	5-(3-NO ₂ -C ₆ H ₄)-furan-2-yl
30	93 5-(4-CN-C ₆ H ₄)-furan-2-yl
	94 5-(3-CN-C ₆ H ₄)-furan-2-yl
	95 5-(3-CF ₃ -C ₆ H ₄)-furan-2-yl
	96 5-(4-CF ₃ -C ₆ H ₄)-furan-2-yl
35	97 5-(4-C(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄)-furan-2-yl
	98 5-(4-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄)-furan-2-yl
	99 5-(2-Cl-C ₆ H ₄)-furan-2-yl
	100 5-(3-Cl-C ₆ H ₄)-furan-2-yl
101	5-(4-Cl-C ₆ H ₄)-furan-2-yl
40	102 5-(2-Br-C ₆ H ₄)-furan-2-yl
	103 5-(3-Br-C ₆ H ₄)-furan-2-yl
	104 5-(4-Br-C ₆ H ₄)-furan-2-yl
	105 5-(2-F-C ₆ H ₄)-furan-2-yl
106	5-(3-F-C ₆ H ₄)-furan-2-yl
45	107 5-(4-F-C ₆ H ₄)-furan-2-yl
	108 5-(2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-furan-2-yl

Nr.	Het
109	5-(2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-furan-2-yl
110	5-(2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-furan-2-yl
5 111	5-(3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-furan-2-yl
112	5-(2,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-furan-2-yl
113	5-(2,5-F ₂ -C ₆ H ₃)-furan-2-yl
114	5-(2,6-F ₂ -C ₆ H ₃)-furan-2-yl
115	5-(3,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-furan-2-yl
10 116	5-(2-Cl, 5-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-furan-2-yl
117	5-(2-Cl, 5-CH ₃ -C ₆ H ₃)-furan-2-yl
118	5-(5-Cl, 2-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-furan-2-yl
119	5-(5-Cl, 2-CH ₃ -C ₆ H ₃)-furan-2-yl
120	5-[2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃]-furan-2-yl
15 121	4-CH ₃ -furan-2-yl
122	4-CH(CH ₃) ₂ -furan-2-yl
123	4-C(CH ₃) ₃ -furan-2-yl
124	4-cyclopropyl-furan-2-yl
20 125	4-C ₆ H ₅ -furan-2-yl
126	4-(2-CH ₃ -C ₆ H ₄)-furan-2-yl
127	4-(3-CH ₃ -C ₆ H ₄)-furan-2-yl
128	4-(4-CH ₃ -C ₆ H ₄)-furan-2-yl
129	4-(3-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-furan-2-yl
25 130	4-(4-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-furan-2-yl
131	4-(4-NO ₂ -C ₆ H ₄)-furan-2-yl
132	4-(3-NO ₂ -C ₆ H ₄)-furan-2-yl
133	4-(4-CN-C ₆ H ₄)-furan-2-yl
30 134	4-(3-CN-C ₆ H ₄)-furan-2-yl
135	4-(3-CF ₃ -C ₆ H ₄)-furan-2-yl
136	4-(4-CF ₃ -C ₆ H ₄)-furan-2-yl
137	4-(4-C(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄)-furan-2-yl
138	4-(4-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄)-furan-2-yl
35 139	4-(2-Cl-C ₆ H ₄)-furan-2-yl
140	4-(3-Cl-C ₆ H ₄)-furan-2-yl
141	4-(4-Cl-C ₆ H ₄)-furan-2-yl
142	4-(2-Br-C ₆ H ₄)-furan-2-yl
40 143	4-(3-Br-C ₆ H ₄)-furan-2-yl
144	4-(4-Br-C ₆ H ₄)-furan-2-yl
145	4-(2-F-C ₆ H ₄)-furan-2-yl
146	4-(3-F-C ₆ H ₄)-furan-2-yl
147	4-(4-F-C ₆ H ₄)-furan-2-yl
45 148	4-(2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-furan-2-yl
149	4-(2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-furan-2-yl

Nr.	Het
150	4-(2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-furan-2-yl
151	4-(3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-furan-2-yl
5 152	4-(2,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-furan-2-yl
153	4-(2,5-F ₂ -C ₆ H ₃)-furan-2-yl
154	4-(2,6-F ₂ -C ₆ H ₃)-furan-2-yl
155	4-(3,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-furan-2-yl
156	4-(2-Cl, 5-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-furan-2-yl
10 157	4-(2-Cl, 5-CH ₃ -C ₆ H ₃)-furan-2-yl
158	4-(5-Cl, 2-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-furan-2-yl
159	4-(5-Cl, 2-CH ₃ -C ₆ H ₃)-furan-2-yl
160	4-[2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃]-furan-2-yl
15 161	5-CH ₃ -thien-2-yl
162	5-CH(CH ₃) ₂ -thien-2-yl
163	5-C(CH ₃) ₃ -thien-2-yl
164	5-cyclopropyl-thien-2-yl
165	5-C ₆ H ₅ -thien-2-yl
20 166	5-(2-CH ₃ -C ₆ H ₄)-thien-2-yl
167	5-(3-CH ₃ -C ₆ H ₄)-thien-2-yl
168	5-(4-CH ₃ -C ₆ H ₄)-thien-2-yl
169	5-(3-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-thien-2-yl
25 170	5-(4-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-thien-2-yl
171	5-(4-NO ₂ -C ₆ H ₄)-thien-2-yl
172	5-(3-NO ₂ -C ₆ H ₄)-thien-2-yl
173	5-(4-CN-C ₆ H ₄)-thien-2-yl
174	5-(3-CN-C ₆ H ₄)-thien-2-yl
30 175	5-(3-CF ₃ -C ₆ H ₄)-thien-2-yl
176	5-(4-CF ₃ -C ₆ H ₄)-thien-2-yl
177	5-(4-C(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄)-thien-2-yl
178	5-(4-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄)-thien-2-yl
35 179	5-(2-Cl-C ₆ H ₄)-thien-2-yl
180	5-(3-Cl-C ₆ H ₄)-thien-2-yl
181	5-(4-Cl-C ₆ H ₄)-thien-2-yl
182	5-(2-Br-C ₆ H ₄)-thien-2-yl
183	5-(3-Br-C ₆ H ₄)-thien-2-yl
40 184	5-(4-Br-C ₆ H ₄)-thien-2-yl
185	5-(2-F-C ₆ H ₄)-thien-2-yl
186	5-(3-F-C ₆ H ₄)-thien-2-yl
187	5-(4-F-C ₆ H ₄)-thien-2-yl
45 188	5-(2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-thien-2-yl
189	5-(2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-thien-2-yl
190	5-(2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-thien-2-yl

Nr.	Het
191	5-(3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-thien-2-yl
192	5-(2,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-thien-2-yl
5 193	5-(2,5-F ₂ -C ₆ H ₃)-thien-2-yl
194	5-(2,6-F ₂ -C ₆ H ₃)-thien-2-yl
195	5-(3,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-thien-2-yl
196	5-(2-Cl, 5-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-thien-2-yl
197	5-(2-Cl, 5-CH ₃ -C ₆ H ₃)-thien-2-yl
10 198	5-(5-Cl, 2-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-thien-2-yl
199	5-(5-Cl, 2-CH ₃ -C ₆ H ₃)-thien-2-yl
200	5-[2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃]-thien-2-yl
201	4-CH ₃ -thien-2-yl
15 202	4-CH(CH ₃) ₂ -thien-2-yl
203	4-C(CH ₃) ₃ -thien-2-yl
204	4-cyclopropyl-thien-2-yl
205	4-C ₆ H ₅ -thien-2-yl
206	4-(2-CH ₃ -C ₆ H ₄)-thien-2-yl
20 207	4-(3-CH ₃ -C ₆ H ₄)-thien-2-yl
208	4-(4-CH ₃ -C ₆ H ₄)-thien-2-yl
209	4-(3-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-thien-2-yl
210	4-(4-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-thien-2-yl
25 211	4-(4-NO ₂ -C ₆ H ₄)-thien-2-yl
212	4-(3-NO ₂ -C ₆ H ₄)-thien-2-yl
213	4-(4-CN-C ₆ H ₄)-thien-2-yl
214	4-(3-CN-C ₆ H ₄)-thien-2-yl
215	4-(3-CF ₃ -C ₆ H ₄)-thien-2-yl
30 216	4-(4-CF ₃ -C ₆ H ₄)-thien-2-yl
217	4-(4-C(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄)-thien-2-yl
218	4-(4-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄)-thien-2-yl
219	4-(2-Cl-C ₆ H ₄)-thien-2-yl
220	4-(3-Cl-C ₆ H ₄)-thien-2-yl
35 221	4-(4-Cl-C ₆ H ₄)-thien-2-yl
222	4-(2-Br-C ₆ H ₄)-thien-2-yl
223	4-(3-Br-C ₆ H ₄)-thien-2-yl
224	4-(4-Br-C ₆ H ₄)-thien-2-yl
40 225	4-(2-F-C ₆ H ₄)-thien-2-yl
226	4-(3-F-C ₆ H ₄)-thien-2-yl
227	4-(4-F-C ₆ H ₄)-thien-2-yl
228	4-(2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-thien-2-yl
229	4-(2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-thien-2-yl
45 230	4-(2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-thien-2-yl
231	4-(3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-thien-2-yl

211

Nr.	Het
232	4-(2,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-thien-2-yl
233	4-(2,5-F ₂ -C ₆ H ₃)-thien-2-yl
5 234	4-(2,6-F ₂ -C ₆ H ₃)-thien-2-yl
235	4-(3,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-thien-2-yl
236	4-(2-Cl, 5-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-thien-2-yl
237	4-(2-Cl, 5-CH ₃ -C ₆ H ₃)-thien-2-yl
238	4-(5-Cl, 2-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-thien-2-yl
10 239	4-(5-Cl, 2-CH ₃ -C ₆ H ₃)-thien-2-yl
240	4-[2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃]-thien-2-yl
241	2-CH ₃ -thien-4-yl
242	2-CH(CH ₃) ₂ -thien-4-yl
15 243	2-C(CH ₃) ₃ -thien-4-yl
244	2-cyclopropyl-thien-4-yl
245	2-C ₆ H ₅ -thien-4-yl
246	2-(2-CH ₃ -C ₆ H ₄)-thien-4-yl
247	2-(3-CH ₃ -C ₆ H ₄)-thien-4-yl
20 248	2-(4-CH ₃ -C ₆ H ₄)-thien-4-yl
249	2-(3-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-thien-4-yl
250	2-(4-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-thien-4-yl
251	2-(4-NO ₂ -C ₆ H ₄)-thien-4-yl
25 252	2-(3-NO ₂ -C ₆ H ₄)-thien-4-yl
253	2-(4-CN-C ₆ H ₄)-thien-4-yl
254	2-(3-CN-C ₆ H ₄)-thien-4-yl
255	2-(3-CF ₃ -C ₆ H ₄)-thien-4-yl
256	2-(4-CF ₃ -C ₆ H ₄)-thien-4-yl
30 257	2-(4-C(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄)-thien-4-yl
258	2-(4-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄)-thien-4-yl
259	2-(2-Cl-C ₆ H ₄)-thien-4-yl
260	2-(3-Cl-C ₆ H ₄)-thien-4-yl
35 261	2-(4-Cl-C ₆ H ₄)-thien-4-yl
262	2-(2-Br-C ₆ H ₄)-thien-4-yl
263	2-(3-Br-C ₆ H ₄)-thien-4-yl
264	2-(4-Br-C ₆ H ₄)-thien-4-yl
265	2-(2-F-C ₆ H ₄)-thien-4-yl
40 266	2-(3-F-C ₆ H ₄)-thien-4-yl
267	2-(4-F-C ₆ H ₄)-thien-4-yl
268	2-(2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-thien-4-yl
269	2-(2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-thien-4-yl
270	2-(2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-thien-4-yl
45 271	2-(3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-thien-4-yl
272	2-(2,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-thien-4-yl

Nr.	Het
273	2-(2,5-F ₂ -C ₆ H ₃)-thien-4-yl
274	2-(2,6-F ₂ -C ₆ H ₃)-thien-4-yl
5 275	2-(3,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-thien-4-yl
276	2-(2-Cl, 5-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-thien-4-yl
277	2-(2-Cl, 5-CH ₃ -C ₆ H ₃)-thien-4-yl
278	2-(5-Cl, 2-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-thien-4-yl
279	2-(5-Cl, 2-CH ₃ -C ₆ H ₃)-thien-4-yl
10 280	2-[2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃]-thien-4-yl
281	1-CH ₃ -pyrazol-4-yl
282	1-CH(CH ₃) ₂ -pyrazol-4-yl
283	1-C(CH ₃) ₃ -pyrazol-4-yl
15 284	1-cyclopropyl-pyrazol-4-yl
285	1-C ₆ H ₅ -pyrazol-4-yl
286	1-(2-CH ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
287	1-(3-CH ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
288	1-(4-CH ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
20 289	1-(3-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
290	1-(4-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
291	1-(4-NO ₂ -C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
292	1-(3-NO ₂ -C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
25 293	1-(4-CN-C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
294	1-(3-CN-C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
295	1-(3-CF ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
296	1-(4-CF ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
297	1-(4-C(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
30 298	1-(4-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
299	1-(2-Cl-C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
300	1-(3-Cl-C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
301	1-(4-Cl-C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
35 302	1-(2-Br-C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
303	1-(3-Br-C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
304	1-(4-Br-C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
305	1-(2-F-C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
306	1-(3-F-C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
40 307	1-(4-F-C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
308	1-(2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
309	1-(2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
230	1-(2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
311	1-(3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
45 312	1-(2,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
313	1-(2,5-F ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl

Nr.	Het
314	1-(2,6-F ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
315	1-(3,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
5 316	1-(2-Cl, 5-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
317	1-(2-Cl, 5-CH ₃ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
318	1-(5-Cl, 2-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
319	1-(5-Cl, 2-CH ₃ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
320	1-[2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃]-pyrazol-4-yl
10 321	1,5-(CH ₃) ₂ -pyrazol-3-yl
322	1-CH ₃ , 5-CH(CH ₃) ₂ -pyrazol-3-yl
323	1-CH ₃ , 5-C(CH ₃) ₃ -pyrazol-3-yl
324	1-CH ₃ , 5-cyclopropyl-pyrazol-3-yl
15 325	1-CH ₃ , 5-C ₆ H ₅ -pyrazol-3-yl
326	1-CH ₃ , 5-(2-CH ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-3-yl
327	1-CH ₃ , 5-(3-CH ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-3-yl
328	1-CH ₃ , 5-(4-CH ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-3-yl
329	1-CH ₃ , 5-(3-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-3-yl
20 330	1-CH ₃ , 5-(4-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-3-yl
331	1-CH ₃ , 5-(4-NO ₂ -C ₆ H ₄)-pyrazol-3-yl
332	1-CH ₃ , 5-(3-NO ₂ -C ₆ H ₄)-pyrazol-3-yl
333	1-CH ₃ , 5-(4-CN-C ₆ H ₄)-pyrazol-3-yl
25 334	1-CH ₃ , 5-(3-CN-C ₆ H ₄)-pyrazol-3-yl
335	1-CH ₃ , 5-(3-CF ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-3-yl
336	1-CH ₃ , 5-(4-CF ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-3-yl
337	1-CH ₃ , 5-(4-C(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-3-yl
338	1-CH ₃ , 5-(4-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄)-pyrazol-3-yl
30 339	1-CH ₃ , 5-(2-Cl-C ₆ H ₄)-pyrazol-3-yl
340	1-CH ₃ , 5-(3-Cl-C ₆ H ₄)-pyrazol-3-yl
341	1-CH ₃ , 5-(4-Cl-C ₆ H ₄)-pyrazol-3-yl
342	1-CH ₃ , 5-(2-Br-C ₆ H ₄)-pyrazol-3-yl
35 343	1-CH ₃ , 5-(3-Br-C ₆ H ₄)-pyrazol-3-yl
344	1-CH ₃ , 5-(4-Br-C ₆ H ₄)-pyrazol-3-yl
345	1-CH ₃ , 5-(2-F-C ₆ H ₄)-pyrazol-3-yl
346	1-CH ₃ , 5-(3-F-C ₆ H ₄)-pyrazol-3-yl
347	1-CH ₃ , 5-(4-F-C ₆ H ₄)-pyrazol-3-yl
40 348	1-CH ₃ , 5-(2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-3-yl
349	1-CH ₃ , 5-(2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-3-yl
350	1-CH ₃ , 5-(2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-3-yl
351	1-CH ₃ , 5-(3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-3-yl
352	1-CH ₃ , 5-(2,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-3-yl
45 353	1-CH ₃ , 5-(2,5-F ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-3-yl
354	1-CH ₃ , 5-(2,6-F ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-3-yl

Nr.	Het
355	1-CH ₃ , 5-(3,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-3-yl
356	1-CH ₃ , 5-(2-Cl, 5-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-pyrazol-3-yl
5 357	1-CH ₃ , 5-(2-Cl, 5-CH ₃ -C ₆ H ₃)-pyrazol-3-yl
358	1-CH ₃ , 5-(5-Cl, 2-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-pyrazol-3-yl
359	1-CH ₃ , 5-(5-Cl, 2-CH ₃ -C ₆ H ₃)-pyrazol-3-yl
360	1-CH ₃ , 5-[2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃]-pyrazol-3-yl
361	3-CH ₃ -isoxazol-5-yl
10 362	3-CH(CH ₃) ₂ -isoxazol-5-yl
363	3-C(CH ₃) ₃ -isoxazol-5-yl
364	3-cyclopropyl-isoxazol-5-yl
365	3-C ₆ H ₅ -isoxazol-5-yl
15 366	3-(2-CH ₃ -C ₆ H ₄)-isoxazol-5-yl
367	3-(3-CH ₃ -C ₆ H ₄)-isoxazol-5-yl
368	3-(4-CH ₃ -C ₆ H ₄)-isoxazol-5-yl
369	3-(3-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-isoxazol-5-yl
370	3-(4-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-isoxazol-5-yl
20 371	3-(4-NO ₂ -C ₆ H ₄)-isoxazol-5-yl
372	3-(3-NO ₂ -C ₆ H ₄)-isoxazol-5-yl
373	3-(4-CN-C ₆ H ₄)-isoxazol-5-yl
374	3-(3-CN-C ₆ H ₄)-isoxazol-5-yl
25 375	3-(3-CF ₃ -C ₆ H ₄)-isoxazol-5-yl
376	3-(4-CF ₃ -C ₆ H ₄)-isoxazol-5-yl
377	3-(4-C(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄)-isoxazol-5-yl
378	3-(4-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄)-isoxazol-5-yl
379	3-(2-Cl-C ₆ H ₄)-isoxazol-5-yl
30 380	3-(3-Cl-C ₆ H ₄)-isoxazol-5-yl
381	3-(4-Cl-C ₆ H ₄)-isoxazol-5-yl
382	3-(2-Br-C ₆ H ₄)-isoxazol-5-yl
383	3-(3-Br-C ₆ H ₄)-isoxazol-5-yl
35 384	3-(4-Br-C ₆ H ₄)-isoxazol-5-yl
385	3-(2-F-C ₆ H ₄)-isoxazol-5-yl
386	3-(3-F-C ₆ H ₄)-isoxazol-5-yl
387	3-(4-F-C ₆ H ₄)-isoxazol-5-yl
388	3-(2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-isoxazol-5-yl
40 389	3-(2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-isoxazol-5-yl
390	3-(2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-isoxazol-5-yl
391	3-(3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-isoxazol-5-yl
392	3-(2,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-isoxazol-5-yl
393	3-(2,5-F ₂ -C ₆ H ₃)-isoxazol-5-yl
45 394	3-(2,6-F ₂ -C ₆ H ₃)-isoxazol-5-yl
395	3-(3,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-isoxazol-5-yl

Nr.	Het
396	3-(2-Cl, 5-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-isoxazol-5-yl
397	3-(2-Cl, 5-CH ₃ -C ₆ H ₃)-isoxazol-5-yl
5 398	3-(5-Cl, 2-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-isoxazol-5-yl
399	3-(5-Cl, 2-CH ₃ -C ₆ H ₃)-isoxazol-5-yl
400	3-[2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃]-isoxazol-5-yl
401	3-CH ₃ -4-Cl-isoxazol-5-yl
402	3-CH(CH ₃) ₂ -4-Cl-isoxazol-5-yl
10 403	3-C(CH ₃) ₃ -4-Cl-isoxazol-5-yl
404	3-cyclopropyl-4-Cl-isoxazol-5-yl
405	3-C ₆ H ₅ -4-Cl-isoxazol-5-yl
406	3-(2-CH ₃ -C ₆ H ₄)-4-Cl-isoxazol-5-yl
15 407	3-(3-CH ₃ -C ₆ H ₄)-4-Cl-isoxazol-5-yl
408	3-(4-CH ₃ -C ₆ H ₄)-4-Cl-isoxazol-5-yl
409	3-(3-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-4-Cl-isoxazol-5-yl
410	3-(4-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-4-Cl-isoxazol-5-yl
411	3-(4-NO ₂ -C ₆ H ₄)-4-Cl-isoxazol-5-yl
20 412	3-(3-NO ₂ -C ₆ H ₄)-4-Cl-isoxazol-5-yl
413	3-(4-CN-C ₆ H ₄)-4-Cl-isoxazol-5-yl
414	3-(3-CN-C ₆ H ₄)-4-Cl-isoxazol-5-yl
415	3-(3-CF ₃ -C ₆ H ₄)-4-Cl-isoxazol-5-yl
25 416	3-(4-CF ₃ -C ₆ H ₄)-4-Cl-isoxazol-5-yl
417	3-(4-C(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄)-4-Cl-isoxazol-5-yl
418	3-(4-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄)-4-Cl-isoxazol-5-yl
419	3-(2-Cl-C ₆ H ₄)-4-Cl-isoxazol-5-yl
420	3-(3-Cl-C ₆ H ₄)-4-Cl-isoxazol-5-yl
30 421	3-(4-Cl-C ₆ H ₄)-4-Cl-isoxazol-5-yl
422	3-(2-Br-C ₆ H ₄)-4-Cl-isoxazol-5-yl
423	3-(3-Br-C ₆ H ₄)-4-Cl-isoxazol-5-yl
424	3-(4-Br-C ₆ H ₄)-4-Cl-isoxazol-5-yl
35 425	3-(2-F-C ₆ H ₄)-4-Cl-isoxazol-5-yl
426	3-(3-F-C ₆ H ₄)-4-Cl-isoxazol-5-yl
427	3-(4-F-C ₆ H ₄)-4-Cl-isoxazol-5-yl
428	3-(2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-4-Cl-isoxazol-5-yl
429	3-(2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-4-Cl-isoxazol-5-yl
40 430	3-(2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-4-Cl-isoxazol-5-yl
431	3-(3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-4-Cl-isoxazol-5-yl
432	3-(2,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-4-Cl-isoxazol-5-yl
433	3-(2,5-F ₂ -C ₆ H ₃)-4-Cl-isoxazol-5-yl
434	3-(2,6-F ₂ -C ₆ H ₃)-4-Cl-isoxazol-5-yl
45 435	3-(3,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-4-Cl-isoxazol-5-yl
436	3-(2-Cl, 5-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-4-Cl-isoxazol-5-yl

Nr.	Het
437	3-(2-Cl, 5-CH ₃ -C ₆ H ₃)-4-Cl-isoxazol-5-yl
438	3-(5-Cl, 2-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-4-Cl-isoxazol-5-yl
5 439	3-(5-Cl, 2-CH ₃ -C ₆ H ₃)-4-Cl-isoxazol-5-yl
440	3-[2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃]-4-Cl-isoxazol-5-yl
441	5-CH ₃ -isoxazol-3-yl
442	5-CH(CH ₃) ₂ -isoxazol-3-yl
443	5-C(CH ₃) ₃ -isoxazol-3-yl
10 444	5-cyclopropyl-isoxazol-3-yl
445	5-C ₆ H ₅ -isoxazol-3-yl
446	5-(2-CH ₃ -C ₆ H ₄)-isoxazol-3-yl
447	5-(3-CH ₃ -C ₆ H ₄)-isoxazol-3-yl
15 448	5-(4-CH ₃ -C ₆ H ₄)-isoxazol-3-yl
449	5-(3-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-isoxazol-3-yl
450	5-(4-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-isoxazol-3-yl
451	5-(4-NO ₂ -C ₆ H ₄)-isoxazol-3-yl
452	5-(3-NO ₂ -C ₆ H ₄)-isoxazol-3-yl
20 453	5-(4-CN-C ₆ H ₄)-isoxazol-3-yl
454	5-(3-CN-C ₆ H ₄)-isoxazol-3-yl
455	5-(3-CF ₃ -C ₆ H ₄)-isoxazol-3-yl
456	5-(4-CF ₃ -C ₆ H ₄)-isoxazol-3-yl
25 457	5-(4-C(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄)-isoxazol-3-yl
458	5-(4-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄)-isoxazol-3-yl
459	5-(2-Cl-C ₆ H ₄)-isoxazol-3-yl
460	5-(3-Cl-C ₆ H ₄)-isoxazol-3-yl
461	5-(4-Cl-C ₆ H ₄)-isoxazol-3-yl
30 462	5-(2-Br-C ₆ H ₄)-isoxazol-3-yl
463	5-(3-Br-C ₆ H ₄)-isoxazol-3-yl
464	5-(4-Br-C ₆ H ₄)-isoxazol-3-yl
465	5-(2-F-C ₆ H ₄)-isoxazol-3-yl
35 466	5-(3-F-C ₆ H ₄)-isoxazol-3-yl
467	5-(4-F-C ₆ H ₄)-isoxazol-3-yl
468	5-(2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-isoxazol-3-yl
469	5-(2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-isoxazol-3-yl
470	5-(2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-isoxazol-3-yl
40 471	5-(3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-isoxazol-3-yl
472	5-(2,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-isoxazol-3-yl
473	5-(2,5-F ₂ -C ₆ H ₃)-isoxazol-3-yl
474	5-(2,6-F ₂ -C ₆ H ₃)-isoxazol-3-yl
475	5-(3,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-isoxazol-3-yl
45 476	5-(2-Cl, 5-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-isoxazol-3-yl
477	5-(2-Cl, 5-CH ₃ -C ₆ H ₃)-isoxazol-3-yl

Nr.	Het
478	5-(5-Cl, 2-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-isoxazol-3-yl
479	5-(5-Cl, 2-CH ₃ -C ₆ H ₃)-isoxazol-3-yl
5	480 5-[2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃]-isoxazol-3-yl
481	3-CH ₃ -isothiazol-5-yl
482	3-CH(CH ₃) ₂ -isothiazol-5-yl
483	3-C(CH ₃) ₃ -isothiazol-5-yl
484	3-cyclopropyl-isothiazol-5-yl
10	485 3-C ₆ H ₅ -isothiazol-5-yl
486	3-(2-CH ₃ -C ₆ H ₄)-isothiazol-5-yl
487	3-(3-CH ₃ -C ₆ H ₄)-isothiazol-5-yl
488	3-(4-CH ₃ -C ₆ H ₄)-isothiazol-5-yl
15	489 3-(3-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-isothiazol-5-yl
490	3-(4-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-isothiazol-5-yl
491	3-(4-NO ₂ -C ₆ H ₄)-isothiazol-5-yl
492	3-(3-NO ₂ -C ₆ H ₄)-isothiazol-5-yl
493	3-(4-CN-C ₆ H ₄)-isothiazol-5-yl
20	494 3-(3-CN-C ₆ H ₄)-isothiazol-5-yl
495	3-(3-CF ₃ -C ₆ H ₄)-isothiazol-5-yl
496	3-(4-CF ₃ -C ₆ H ₄)-isothiazol-5-yl
497	3-(4-C(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄)-isothiazol-5-yl
25	498 3-(4-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄)-isothiazol-5-yl
499	3-(2-Cl-C ₆ H ₄)-isothiazol-5-yl
500	3-(3-Cl-C ₆ H ₄)-isothiazol-5-yl
501	3-(4-Cl-C ₆ H ₄)-isothiazol-5-yl
502	3-(2-Br-C ₆ H ₄)-isothiazol-5-yl
30	503 3-(3-Br-C ₆ H ₄)-isothiazol-5-yl
504	3-(4-Br-C ₆ H ₄)-isothiazol-5-yl
505	3-(2-F-C ₆ H ₄)-isothiazol-5-yl
506	3-(3-F-C ₆ H ₄)-isothiazol-5-yl
35	507 3-(4-F-C ₆ H ₄)-isothiazol-5-yl
508	3-(2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-isothiazol-5-yl
509	3-(2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-isothiazol-5-yl
510	3-(2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-isothiazol-5-yl
511	3-(3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-isothiazol-5-yl
40	512 3-(2,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-isothiazol-5-yl
513	3-(2,5-F ₂ -C ₆ H ₃)-isothiazol-5-yl
514	3-(2,6-F ₂ -C ₆ H ₃)-isothiazol-5-yl
515	3-(3,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-isothiazol-5-yl
45	516 3-(2-Cl, 5-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-isothiazol-5-yl
517	3-(2-Cl, 5-CH ₃ -C ₆ H ₃)-isothiazol-5-yl
518	3-(5-Cl, 2-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-isothiazol-5-yl

Nr.	Het
519	3-(5-Cl, 2-CH ₃ -C ₆ H ₃)-isothiazol-5-yl
520	3-[2, 5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃]-isothiazol-5-yl
5	521 2-CH ₃ -oxazol-4-yl
	522 2-CH(CH ₃) ₂ -oxazol-4-yl
	523 2-C(CH ₃) ₃ -oxazol-4-yl
	524 2-cyclopropyl-oxazol-4-yl
	525 2-C ₆ H ₅ -oxazol-4-yl
10	526 2-(2-CH ₃ -C ₆ H ₄)-oxazol-4-yl
	527 2-(3-CH ₃ -C ₆ H ₄)-oxazol-4-yl
	528 2-(4-CH ₃ -C ₆ H ₄)-oxazol-4-yl
	529 2-(3-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-oxazol-4-yl
	530 2-(4-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-oxazol-4-yl
15	531 2-(4-NO ₂ -C ₆ H ₄)-oxazol-4-yl
	532 2-(3-NO ₂ -C ₆ H ₄)-oxazol-4-yl
	533 2-(4-CN-C ₆ H ₄)-oxazol-4-yl
	534 2-(3-CN-C ₆ H ₄)-oxazol-4-yl
	535 2-(3-CF ₃ -C ₆ H ₄)-oxazol-4-yl
20	536 2-(4-CF ₃ -C ₆ H ₄)-oxazol-4-yl
	537 2-(4-C(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄)-oxazol-4-yl
	538 2-(4-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄)-oxazol-4-yl
	539 2-(2-Cl-C ₆ H ₄)-oxazol-4-yl
	540 2-(3-Cl-C ₆ H ₄)-oxazol-4-yl
25	541 2-(4-Cl-C ₆ H ₄)-oxazol-4-yl
	542 2-(2-Br-C ₆ H ₄)-oxazol-4-yl
	543 2-(3-Br-C ₆ H ₄)-oxazol-4-yl
	544 2-(4-Br-C ₆ H ₄)-oxazol-4-yl
	545 2-(2-F-C ₆ H ₄)-oxazol-4-yl
30	546 2-(3-F-C ₆ H ₄)-oxazol-4-yl
	547 2-(4-F-C ₆ H ₄)-oxazol-4-yl
	548 2-(2, 4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-oxazol-4-yl
	549 2-(2, 5-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-oxazol-4-yl
	550 2-(2, 6-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-oxazol-4-yl
35	551 2-(3, 4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-oxazol-4-yl
	552 2-(2, 4-F ₂ -C ₆ H ₃)-oxazol-4-yl
	553 2-(2, 5-F ₂ -C ₆ H ₃)-oxazol-4-yl
	554 2-(2, 6-F ₂ -C ₆ H ₃)-oxazol-4-yl
	555 2-(3, 4-F ₂ -C ₆ H ₃)-oxazol-4-yl
40	556 2-(2-Cl, 5-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-oxazol-4-yl
	557 2-(2-Cl, 5-CH ₃ -C ₆ H ₃)-oxazol-4-yl
	558 2-(5-Cl, 2-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-oxazol-4-yl
	559 2-(5-Cl, 2-CH ₃ -C ₆ H ₃)-oxazol-4-yl

Nr.	Het
560	2-[2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃]-oxazol-4-yl
561	2-CH ₃ -thiazol-4-yl
562	2-CH(CH ₃) ₂ -thiazol-4-yl
563	2-C(CH ₃) ₃ -thiazol-4-yl
564	2-cyclopropyl-thiazol-4-yl
565	2-C ₆ H ₅ -thiazol-4-yl
566	2-(2-CH ₃ -C ₆ H ₄)-thiazol-4-yl
567	2-(3-CH ₃ -C ₆ H ₄)-thiazol-4-yl
568	2-(4-CH ₃ -C ₆ H ₄)-thiazol-4-yl
569	2-(3-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-thiazol-4-yl
570	2-(4-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-thiazol-4-yl
571	2-(4-NO ₂ -C ₆ H ₄)-thiazol-4-yl
572	2-(3-NO ₂ -C ₆ H ₄)-thiazol-4-yl
573	2-(4-CN-C ₆ H ₄)-thiazol-4-yl
574	2-(3-CN-C ₆ H ₄)-thiazol-4-yl
575	2-(3-CF ₃ -C ₆ H ₄)-thiazol-4-yl
576	2-(4-CF ₃ -C ₆ H ₄)-thiazol-4-yl
577	2-(4-C(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄)-thiazol-4-yl
578	2-(4-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄)-thiazol-4-yl
579	2-(2-Cl-C ₆ H ₄)-thiazol-4-yl
580	2-(3-Cl-C ₆ H ₄)-thiazol-4-yl
581	2-(4-Cl-C ₆ H ₄)-thiazol-4-yl
582	2-(2-Br-C ₆ H ₄)-thiazol-4-yl
583	2-(3-Br-C ₆ H ₄)-thiazol-4-yl
584	2-(4-Br-C ₆ H ₄)-thiazol-4-yl
585	2-(2-F-C ₆ H ₄)-thiazol-4-yl
586	2-(3-F-C ₆ H ₄)-thiazol-4-yl
587	2-(4-F-C ₆ H ₄)-thiazol-4-yl
588	2-(2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-thiazol-4-yl
589	2-(2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-thiazol-4-yl
590	2-(2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-thiazol-4-yl
591	2-(3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-thiazol-4-yl
592	2-(2,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-thiazol-4-yl
593	2-(2,5-F ₂ -C ₆ H ₃)-thiazol-4-yl
594	2-(2,6-F ₂ -C ₆ H ₃)-thiazol-4-yl
595	2-(3,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-thiazol-4-yl
596	2-(2-Cl, 5-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-thiazol-4-yl
597	2-(2-Cl, 5-CH ₃ -C ₆ H ₃)-thiazol-4-yl
598	2-(5-Cl, 2-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-thiazol-4-yl
599	2-(5-Cl, 2-CH ₃ -C ₆ H ₃)-thiazol-4-yl
600	2-[2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃]-thiazol-4-yl

Nr.	Het
601	1,3-(CH ₃) ₂ -1,2,4-triazol-5-yl
602	1-CH ₃ , 3-CH(CH ₃) ₂ -1,2,4-triazol-5-yl
5 603	1-CH ₃ , 3-C(CH ₃) ₃ -1,2,4-triazol-5-yl
604	1-CH ₃ , 3-cyclopropyl-1,2,4-triazol-5-yl
605	1-CH ₃ , 3-C ₆ H ₅ -1,2,4-triazol-5-yl
606	1-CH ₃ , 3-(2-CH ₃ -C ₆ H ₄)-1,2,4-triazol-5-yl
607	1-CH ₃ , 3-(3-CH ₃ -C ₆ H ₄)-1,2,4-triazol-5-yl
10 608	1-CH ₃ , 3-(4-CH ₃ -C ₆ H ₄)-1,2,4-triazol-5-yl
609	1-CH ₃ , 3-(3-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-1,2,4-triazol-5-yl
610	1-CH ₃ , 3-(4-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-1,2,4-triazol-5-yl
611	1-CH ₃ , 3-(4-NO ₂ -C ₆ H ₄)-1,2,4-triazol-5-yl
15 612	1-CH ₃ , 3-(3-NO ₂ -C ₆ H ₄)-1,2,4-triazol-5-yl
613	1-CH ₃ , 3-(4-CN-C ₆ H ₄)-1,2,4-triazol-5-yl
614	1-CH ₃ , 3-(3-CN-C ₆ H ₄)-1,2,4-triazol-5-yl
615	1-CH ₃ , 3-(3-CF ₃ -C ₆ H ₄)-1,2,4-triazol-5-yl
616	1-CH ₃ , 3-(4-CF ₃ -C ₆ H ₄)-1,2,4-triazol-5-yl
20 617	1-CH ₃ , 3-(4-C(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄)-1,2,4-triazol-5-yl
618	1-CH ₃ , 3-(4-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄)-1,2,4-triazol-5-yl
619	1-CH ₃ , 3-(2-Cl-C ₆ H ₄)-1,2,4-triazol-5-yl
620	1-CH ₃ , 3-(3-Cl-C ₆ H ₄)-1,2,4-triazol-5-yl
25 621	1-CH ₃ , 3-(4-Cl-C ₆ H ₄)-1,2,4-triazol-5-yl
622	1-CH ₃ , 3-(2-Br-C ₆ H ₄)-1,2,4-triazol-5-yl
623	1-CH ₃ , 3-(3-Br-C ₆ H ₄)-1,2,4-triazol-5-yl
624	1-CH ₃ , 3-(4-Br-C ₆ H ₄)-1,2,4-triazol-5-yl
625	1-CH ₃ , 3-(2-F-C ₆ H ₄)-1,2,4-triazol-5-yl
30 626	1-CH ₃ , 3-(3-F-C ₆ H ₄)-1,2,4-triazol-5-yl
627	1-CH ₃ , 3-(4-F-C ₆ H ₄)-1,2,4-triazol-5-yl
628	1-CH ₃ , 3-(2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-1,2,4-triazol-5-yl
629	1-CH ₃ , 3-(2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-1,2,4-triazol-5-yl
35 630	1-CH ₃ , 3-(2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-1,2,4-triazol-5-yl
631	1-CH ₃ , 3-(3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-1,2,4-triazol-5-yl
632	1-CH ₃ , 3-(2,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-1,2,4-triazol-5-yl
633	1-CH ₃ , 3-(2,5-F ₂ -C ₆ H ₃)-1,2,4-triazol-5-yl
634	1-CH ₃ , 3-(2,6-F ₂ -C ₆ H ₃)-1,2,4-triazol-5-yl
40 635	1-CH ₃ , 3-(3,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-1,2,4-triazol-5-yl
636	1-CH ₃ , 3-(2-Cl, 5-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-1,2,4-triazol-5-yl
637	1-CH ₃ , 3-(2-Cl, 5-CH ₃ -C ₆ H ₃)-1,2,4-triazol-5-yl
638	1-CH ₃ , 3-(5-Cl, 2-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-1,2,4-triazol-5-yl
639	1-CH ₃ , 3-(5-Cl, 2-CH ₃ -C ₆ H ₃)-1,2,4-triazol-5-yl
45 640	1-CH ₃ , 3-(2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃)-1,2,4-triazol-5-yl
641	5-CH ₃ -1,3,4-oxadiazol-2-yl

Nr.	Het
642	5-CH(CH ₃) ₂ -1,3,4-oxadiazol-2-yl
643	5-C(CH ₃) ₃ -1,3,4-oxadiazol-2-yl
5 644	5-cyclopropyl-1,3,4-oxadiazol-2-yl
645	5-C ₆ H ₅ -1,3,4-oxadiazol-2-yl
646	5-(2-CH ₃ -C ₆ H ₄)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
647	5-(3-CH ₃ -C ₆ H ₄)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
648	5-(4-CH ₃ -C ₆ H ₄)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
10 649	5-(3-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
650	5-(4-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
651	5-(4-NO ₂ -C ₆ H ₄)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
652	5-(3-NO ₂ -C ₆ H ₄)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
15 653	5-(4-CN-C ₆ H ₄)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
654	5-(3-CN-C ₆ H ₄)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
655	5-(3-CF ₃ -C ₆ H ₄)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
656	5-(4-CF ₃ -C ₆ H ₄)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
657	5-(4-C(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
20 658	5-(4-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
659	5-(2-Cl-C ₆ H ₄)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
660	5-(3-Cl-C ₆ H ₄)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
661	5-(4-Cl-C ₆ H ₄)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
25 662	5-(2-Br-C ₆ H ₄)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
663	5-(3-Br-C ₆ H ₄)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
664	5-(4-Br-C ₆ H ₄)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
665	5-(2-F-C ₆ H ₄)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
666	5-(3-F-C ₆ H ₄)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
30 667	5-(4-F-C ₆ H ₄)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
668	5-(2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
669	5-(2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
670	5-(2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
35 671	5-(3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
672	5-(2,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
673	5-(2,5-F ₂ -C ₆ H ₃)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
674	5-(2,6-F ₂ -C ₆ H ₃)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
675	5-(3,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
40 676	5-(2-Cl, 5-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
677	5-(2-Cl, 5-CH ₃ -C ₆ H ₃)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
678	5-(5-Cl, 2-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
679	5-(5-Cl, 2-CH ₃ -C ₆ H ₃)-1,3,4-oxadiazol-2-yl
680	5-[2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃]-1,3,4-oxadiazol-2-yl
45 681	5-CH ₃ -1,2,4-oxadiazol-3-yl
682	5-CH(CH ₃) ₂ -1,2,4-oxadiazol-3-yl

Nr.	Het
683	5-C(CH ₃) ₃ -1,2,4-oxadiazol-3-yl
684	5-cyclopropyl-1,2,4-oxadiazol-3-yl
5	685 5-C ₆ H ₅ -1,2,4-oxadiazol-3-yl
	686 5-(2-CH ₃ -C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
	687 5-(3-CH ₃ -C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
	688 5-(4-CH ₃ -C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
	689 5-(3-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
10	690 5-(4-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
	691 5-(4-NO ₂ -C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
	692 5-(3-NO ₂ -C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
	693 5-(4-CN-C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
	694 5-(3-CN-C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
15	695 5-(3-CF ₃ -C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
	696 5-(4-CF ₃ -C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
	697 5-(4-C(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
	698 5-(4-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
	699 5-(2-Cl-C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
20	700 5-(3-Cl-C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
	701 5-(4-Cl-C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
	702 5-(2-Br-C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
	703 5-(3-Br-C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
	704 5-(4-Br-C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
25	705 5-(2-F-C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
	706 5-(3-F-C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
	707 5-(4-F-C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
	708 5-(2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
	709 5-(2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
30	710 5-(2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
	711 5-(3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
	712 5-(2,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
	713 5-(2,5-F ₂ -C ₆ H ₃)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
	714 5-(2,6-F ₂ -C ₆ H ₃)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
35	715 5-(3,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
	716 5-(2-Cl, 5-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
	717 5-(2-Cl, 5-CH ₃ -C ₆ H ₃)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
	718 5-(5-Cl, 2-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
	719 5-(5-Cl, 2-CH ₃ -C ₆ H ₃)-1,2,4-oxadiazol-3-yl
40	720 5-[2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃]-1,2,4-oxadiazol-3-yl
	721 3-CH ₃ -1,2,4-oxadiazol-5-yl
	722 3-CH(CH ₃) ₂ -1,2,4-oxadiazol-5-yl
	723 3-C(CH ₃) ₃ -1,2,4-oxadiazol-5-yl

Nr.	Het
724	3-cyclopropyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl
725	3-C ₆ H ₅ -1,2,4-oxadiazol-5-yl
5 726	3-(2-CH ₃ -C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
727	3-(3-CH ₃ -C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
728	3-(4-CH ₃ -C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
729	3-(3-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
730	3-(4-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
10 731	3-(4-NO ₂ -C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
732	3-(3-NO ₂ -C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
733	3-(4-CN-C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
734	3-(3-CN-C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
15 735	3-(3-CF ₃ -C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
736	3-(4-CF ₃ -C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
737	3-(4-C(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
738	3-(4-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
739	3-(2-Cl-C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
20 740	3-(3-Cl-C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
741	3-(4-Cl-C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
742	3-(2-Br-C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
743	3-(3-Br-C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
25 744	3-(4-Br-C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
745	3-(2-F-C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
746	3-(3-F-C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
747	3-(4-F-C ₆ H ₄)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
748	3-(2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
30 749	3-(2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
750	3-(2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
751	3-(3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
752	3-(2,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
35 753	3-(2,5-F ₂ -C ₆ H ₃)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
754	3-(2,6-F ₂ -C ₆ H ₃)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
755	3-(3,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
756	3-(2-Cl, 5-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
757	3-(2-Cl, 5-CH ₃ -C ₆ H ₃)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
40 758	3-(5-Cl, 2-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
759	3-(5-Cl, 2-CH ₃ -C ₆ H ₃)-1,2,4-oxadiazol-5-yl
760	3-[2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃]-1,2,4-oxadiazol-5-yl
761	5-CH ₃ -1,2,4-thiadiazol-3-yl
762	5-CH(CH ₃) ₂ -1,2,4-thiadiazol-3-yl
45 763	5-C(CH ₃) ₃ -1,2,4-thiadiazol-3-yl
764	5-cyclopropyl-1,2,4-thiadiazol-3-yl

Nr.	Het
765	5-C ₆ H ₅ -1,2,4-thiadiazol-3-yl
766	5-(2-CH ₃ -C ₆ H ₄)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
5 767	5-(3-CH ₃ -C ₆ H ₄)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
768	5-(4-CH ₃ -C ₆ H ₄)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
777	5-(3-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
770	5-(4-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
771	5-(4-NO ₂ -C ₆ H ₄)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
10 772	5-(3-NO ₂ -C ₆ H ₄)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
773	5-(4-CN-C ₆ H ₄)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
774	5-(3-CN-C ₆ H ₄)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
775	5-(3-CF ₃ -C ₆ H ₄)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
15 776	5-(4-CF ₃ -C ₆ H ₄)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
777	5-(4-C(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
778	5-(4-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
779	5-(2-Cl-C ₆ H ₄)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
780	5-(3-Cl-C ₆ H ₄)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
20 781	5-(4-Cl-C ₆ H ₄)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
782	5-(2-Br-C ₆ H ₄)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
783	5-(3-Br-C ₆ H ₄)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
784	5-(4-Br-C ₆ H ₄)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
25 785	5-(2-F-C ₆ H ₄)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
786	5-(3-F-C ₆ H ₄)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
787	5-(4-F-C ₆ H ₄)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
788	5-(2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
789	5-(2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
30 790	5-(2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
791	5-(3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
792	5-(2,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
793	5-(2,5-F ₂ -C ₆ H ₃)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
794	5-(2,6-F ₂ -C ₆ H ₃)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
35 795	5-(3,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
796	5-(2-Cl, 5-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
797	5-(2-Cl, 5-CH ₃ -C ₆ H ₃)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
798	5-(5-Cl, 2-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
40 799	5-(5-Cl, 2-CH ₃ -C ₆ H ₃)-1,2,4-thiadiazol-3-yl
800	5-[2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃]-1,2,4-thiadiazol-3-yl
801	5-CH ₃ -1,3,4-thiadiazol-2-yl
802	5-CH(CH ₃) ₂ -1,3,4-thiadiazol-2-yl
803	5-C(CH ₃) ₃ -1,3,4-thiadiazol-2-yl
45 804	5-cyclopropyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl
805	5-C ₆ H ₅ -1,3,4-thiadiazol-2-yl

Nr.	Het
806	5-(2-CH ₃ -C ₆ H ₄)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
807	5-(3-CH ₃ -C ₆ H ₄)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
5 808	5-(4-CH ₃ -C ₆ H ₄)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
809	5-(3-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
810	5-(4-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
811	5-(4-NO ₂ -C ₆ H ₄)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
812	5-(3-NO ₂ -C ₆ H ₄)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
10 813	5-(4-CN-C ₆ H ₄)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
814	5-(3-CN-C ₆ H ₄)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
815	5-(3-CF ₃ -C ₆ H ₄)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
816	5-(4-CF ₃ -C ₆ H ₄)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
15 817	5-(4-C(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
818	5-(4-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
819	5-(2-Cl-C ₆ H ₄)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
820	5-(3-Cl-C ₆ H ₄)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
821	5-(4-Cl-C ₆ H ₄)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
20 822	5-(2-Br-C ₆ H ₄)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
823	5-(3-Br-C ₆ H ₄)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
824	5-(4-Br-C ₆ H ₄)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
825	5-(2-F-C ₆ H ₄)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
25 826	5-(3-F-C ₆ H ₄)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
827	5-(4-F-C ₆ H ₄)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
828	5-(2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
829	5-(2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
830	5-(2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
30 831	5-(3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
832	5-(2,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
833	5-(2,5-F ₂ -C ₆ H ₃)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
834	5-(2,6-F ₂ -C ₆ H ₃)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
35 835	5-(3,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
836	5-(2-Cl, 5-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
837	5-(2-Cl, 5-CH ₃ -C ₆ H ₃)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
838	5-(5-Cl, 2-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
839	5-(5-Cl, 2-CH ₃ -C ₆ H ₃)-1,3,4-thiadiazol-2-yl
40 840	5-[2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃]-1,3,4-thiadiazol-2-yl
841	1,3-(CH ₃) ₂ -pyrazol-4-yl
842	3-CH ₃ , 1-CH(CH ₃) ₂ -pyrazol-4-yl
843	3-CH ₃ , 1-C(CH ₃) ₃ -pyrazol-4-yl
844	3-CH ₃ , 1-cyclopropyl-pyrazol-4-yl
45 845	3-CH ₃ , 1-C ₆ H ₅ -pyrazol-4-yl
846	3-CH ₃ , 1-(2-CH ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl

Nr.	Het
847	3-CH ₃ , 1-(3-CH ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
848	3-CH ₃ , 1-(4-CH ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
5 849	3-CH ₃ , 1-(3-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
850	3-CH ₃ , 1-(4-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
851	3-CH ₃ , 1-(4-NO ₂ -C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
852	3-CH ₃ , 1-(3-NO ₂ -C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
853	3-CH ₃ , 1-(4-CN-C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
10 854	3-CH ₃ , 1-(3-CN-C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
855	3-CH ₃ , 1-(3-CF ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
856	3-CH ₃ , 1-(4-CF ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
857	3-CH ₃ , 1-(4-C(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
858	3-CH ₃ , 1-(4-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
15 859	3-CH ₃ , 1-(2-Cl-C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
860	3-CH ₃ , 1-(3-Cl-C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
861	3-CH ₃ , 1-(4-Cl-C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
862	3-CH ₃ , 1-(2-Br-C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
20 863	3-CH ₃ , 1-(3-Br-C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
864	3-CH ₃ , 1-(4-Br-C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
865	3-CH ₃ , 1-(2-F-C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
866	3-CH ₃ , 1-(3-F-C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
867	3-CH ₃ , 1-(4-F-C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
25 868	3-CH ₃ , 1-(2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
869	3-CH ₃ , 1-(2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
870	3-CH ₃ , 1-(2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
871	3-CH ₃ , 1-(3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
30 872	3-CH ₃ , 1-(2,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
873	3-CH ₃ , 1-(2,5-F ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
874	3-CH ₃ , 1-(2,6-F ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
875	3-CH ₃ , 1-(3,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
876	3-CH ₃ , 1-(2-Cl, 5-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
35 877	3-CH ₃ , 1-(2-Cl, 5-CH ₃ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
878	3-CH ₃ , 1-(5-Cl, 2-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
879	3-CH ₃ , 1-(5-Cl, 2-CH ₃ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
880	3-CH ₃ , 1-[2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃]-pyrazol-4-yl
40 881	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-C ₆ H ₅ -pyrazol-4-yl
882	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(2-CH ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
883	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(3-CH ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
884	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(4-CH ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
885	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(3-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
45 886	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(4-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
887	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(4-NO ₂ -C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl

Nr.	Het
888	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(3-NO ₂ -C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
889	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(4-CN-C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
5 890	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(3-CN-C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
891	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(3-CF ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
892	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(4-CF ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
893	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(4-C(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
894	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(4-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
10 895	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(2-Cl-C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
896	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(3-Cl-C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
897	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(4-Cl-C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
898	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(2-Br-C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
15 899	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(3-Br-C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
900	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(4-Br-C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
901	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(2-F-C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
902	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(3-F-C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
903	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(4-F-C ₆ H ₄)-pyrazol-4-yl
20 904	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
905	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
906	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
907	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
25 908	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(2,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
909	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(2,5-F ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
910	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(2,6-F ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
911	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(3,4-F ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
912	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(2-Cl, 5-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
30 913	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(2-Cl, 5-CH ₃ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
914	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(5-Cl, 2-OCH ₃ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
915	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-(5-Cl, 2-CH ₃ -C ₆ H ₃)-pyrazol-4-yl
916	3,5-(CH ₃) ₂ , 1-[2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃]-pyrazol-4-yl

35

40

45

Tabelle 779

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für
5 Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet und
A^b für eine Verbindung einer der in Tabelle E genannten Gruppen
entspricht

Tabelle 780

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für
Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet und A^b
für eine Verbindung einer der in Tabelle E genannten Gruppen ent-
spricht

15

Tabelle 781

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für
Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet und A^b
20 für eine Verbindung einer der in Tabelle E genannten Gruppen ent-
spricht

Tabelle 782

25 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für
Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet und A^b
für eine Verbindung einer der in Tabelle E genannten Gruppen ent-
spricht

30 Tabelle 783

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für
Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet
und A^b für eine Verbindung einer der in Tabelle E genannten Grup-
35 pen entspricht

Tabelle 784

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für
40 Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet
und A^b für eine Verbindung einer der in Tabelle E genannten
Gruppen entspricht

45

Tabelle 785

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet und A^b für eine Verbindung einer der in Tabelle E genannten Gruppen entspricht

Tabelle 786

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet und A^b für eine Verbindung einer der in Tabelle E genannten Gruppen entspricht

15 Tabelle 787

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet und A^b für eine Verbindung einer der in Tabelle E genannten Gruppen entspricht

Tabelle 788.

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet und A^b für eine Verbindung einer der in Tabelle E genannten Gruppen entspricht

Tabelle 789.

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet und A^b für eine Verbindung einer der in Tabelle E genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 790

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet und A^b für eine Verbindung einer der in Tabelle E genannten Gruppen entspricht

Tabelle 791

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Schwefel bedeutet und A^b für eine Verbindung einer der in Tabelle E genannten Gruppen entspricht

Tabelle 792

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Schwefel bedeutet und A^b für eine Verbindung einer der in Tabelle E genannten Gruppen entspricht

15 Tabelle 793

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Schwefel bedeutet und A^b für eine Verbindung einer der in Tabelle E genannten Gruppen entspricht

Tabelle 794

25 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Schwefel bedeutet und A^b für eine Verbindung einer der in Tabelle E genannten Gruppen entspricht

Tabelle 795

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Schwefel bedeutet und A^b für eine Verbindung einer der in Tabelle E genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 796

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Schwefel bedeutet und A^b für eine Verbindung einer der in Tabelle E genannten Gruppen entspricht

Tabelle 797

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Ethoxy steht, Y^b Schwefel bedeutet und
5 A^b für eine Verbindung einer der in Tabelle E genannten Gruppen entspricht

Tabelle 798

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Ethoxy steht, Y^b Schwefel bedeutet und
A^b für eine Verbindung einer der in Tabelle E genannten Gruppen entspricht

15 Tabelle 799

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y^b Schwefel bedeutet und
20 A^b für eine Verbindung einer der in Tabelle E genannten Gruppen entspricht

Tabelle 800.

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für
25 Ethoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y^b Schwefel bedeutet und
A^b für eine Verbindung einer der in Tabelle E genannten Gruppen entspricht

Tabelle 801

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Ethylamino steht, Y^b Schwefel bedeutet und
A^b für eine Verbindung einer der in Tabelle E genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 802

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Ethylamino steht, Y^b Schwefel bedeutet und
40 A^b für eine Verbindung einer der in Tabelle E genannten Gruppen entspricht

Tabelle E

Nr.	A ^b
1	3-Fluoropyridin-2-yl
5 2	3-Chloropyridin-2-yl
3	3-Bromopyridin-2-yl
4	3-Methylpyridin-2-yl
5	3-Trifluoromethylpyridin-2-yl
10 6	3-Methoxypyridin-2-yl
7	4-Fluoropyridin-2-yl
8	4-Chloropyridin-2-yl
9	4-Bromopyridin-2-yl
10	4-Methylpyridin-2-yl
15 11	4-Trifluoromethylpyridin-2-yl
12	4-Methoxypyridin-2-yl
13	5-Fluoropyridin-2-yl
14	5-Chloropyridin-2-yl
20 15	5-Bromopyridin-2-yl
16	5-Methylpyridin-2-yl
17	6-Trifluoromethylpyridin-2-yl
18	6-Methoxypyridin-2-yl
25 19	2-Fluoropyridin-3-yl
20	2-Chloropyridin-3-yl
21	2-Bromopyridin-3-yl
22	2-Methylpyridin-3-yl
23	2-Trifluoromethylpyridin-3-yl
30 24	3-Methoxypyridin-3-yl
25	4-Fluoropyridin-3-yl
26	4-Chloropyridin-3-yl
27	4-Bromopyridin-3-yl
35 28	4-Methylpyridin-3-yl
29	4-Trifluoromethylpyridin-3-yl
30	4-Methoxypyridin-3-yl
31	5-Fluoropyridin-3-yl
40 32	5-Chloropyridin-3-yl
33	5-Bromopyridin-3-yl
34	5-Methylpyridin-3-yl
35	5-Trifluoromethylpyridin-3-yl
45 36	5-Methoxypyridin-3-yl
37	6-Fluoropyridin-3-yl
38	Pyridin-2-yl

Nr.	A ^b
39	Pyridin-3-yl
40	Pyridin-4-yl
5	41 6-Chloropyridin-3-yl
	42 6-Bromopyridin-3-yl
	43 6-Methylpyridin-3-yl
	44 6-Trifluoromethylpyridin-3-yl
10	45 6-Methoxypyridin-3-yl
	46 2-Fluoropyridin-4-yl
	47 2-Chloropyridin-4-yl
	48 2-Bromopyridin-4-yl
	49 2-Methylpyridin-4-yl
15	50 2-Trifluoromethylpyridin-4-yl
	51 2-Methoxypyridin-4-yl
	52 3-Fluoropyridin-4-yl
	53 3-Chloropyridin-4-yl
20	54 3-Bromopyridin-4-yl
	55 3-Methylpyridin-4-yl
	56 3-Trifluoromethylpyridin-4-yl
	57 3-Methoxypyridin-4-yl
25	58 4-Fluoropyrimidin-2-yl
	59 4-Chloropyrimidin-2-yl
	60 4-Bromopyrimidin-2-yl
	61 4-Methylpyrimidin-2-yl
30	62 4-Trifluoromethylpyrimidin-2-yl
	63 4-Methoxypyrimidin-2-yl
	64 5-Fluoropyrimidin-2-yl
	65 5-Chloropyrimidin-2-yl
	66 5-Bromopyrimidin-2-yl
35	67 5-Methylpyrimidin-2-yl
	68 5-Trifluoromethylpyrimidin-2-yl
	69 5-Methoxypyrimidin-2-yl
	70 2-Fluoropyrimidin-4-yl
40	71 2-Chloropyrimidin-4-yl
	72 2-Bromopyrimidin-4-yl
	73 2-Methylpyrimidin-4-yl
	74 2-Trifluoromethylpyrimidin-4-yl
45	75 2-Trifluoromethylpyrimidin-4-yl
	76 2-Methoxypyrimidin-4-yl
	77 5-Fluoropyrimidin-4-yl

Nr.	Ab
78	5-Chloropyrimidin-4-yl
79	5-Bromopyrimidin-4-yl
5 80	5-Methoxypyrimidin-4-yl
81	5-Trifluoromethylpyrimidin-4-yl
82	5-Methoxypyrimidin-4-yl
83	6-Fluoropyrimidin-4-yl
84	6-Chloropyrimidin-4-yl
10 85	6-Bromopyrimidin-4-yl
86	6-Methylpyrimidin-4-yl
87	6-Trifluoromethylpyrimidin-4-yl
88	6-Methoxypyrimidin-4-yl
15 89	2-Fluoropyrimidin-5-yl
90	2-Chloropyrimidin-5-yl
91	2-Bromopyrimidin-5-yl
92	2-Methylpyrimidin-5-yl
20 93	2-Trifluoromethylpyrimidin-5-yl
94	2-Methoxypyrimidin-5-yl
95	4-Fluoropyrimidin-5-yl
96	4-Chloropyrimidin-5-yl
97	4-Bromopyrimidin-5-yl
25 98	4-Methylpyrimidin-5-yl
99	4-Trifluoromethylpyrimidin-5-yl
100	3-Fluoro-5-trifluoromethylpyridin-2-yl
101	3,6-Dichloro-5-trifluoromethylpyridin-2-yl
30 102	5,6-Dichloro-3-trifluoromethylpyridin-2-yl
103	5-Chloro-3-trifluoromethylpyridin-2-yl
104	3-Chloro-5-trifluoromethylpyridin-2-yl
105	6-Chloro-4-cyanopyridin-2-yl
35 106	3-Cyano-5-nitropyridin-2-yl
107	2-Chloro-6-fluoropyridin-4-yl
108	6-Chloro-4-fluoropyridin-2-yl
109	4,6-Difluoropyridin-2-yl
40 110	3,5-Dichloro-6-fluoropyridin-2-yl
111	6-Methoxy-3-nitropyridin-2-yl
112	4-Cyano-6-fluoropyridin-2-yl
113	6-Chloro-5-cyanopyridin-2-yl
114	6-Chloro-3-cyanopyridin-2-yl
45 115	4-Cyano-3,5,6-trifluoropyridin-2-yl
116	6-Chloro-5-nitropyridin-2-yl

235

Nr.	Ab
117	6-Chloro-3-nitropyridin-2-yl
118	5-Cyano-6-fluoropyridin-2-yl
5 119	3-Cyano-6-fluoropyridin-2-yl
120	4,6-Dicyanopyridin-2-yl
121	5-Trichloromethylpyridin-2-yl
122	5-Cyanopyridin-2-yl
10 123	5-Bromo-4-trifluoromethylpyridin-2-yl
124	3-Nitro-5-trifluoromethylpyridin-2-yl
125	5-Formamidopyridin-2-yl
126	5-Aminopyridin-2-yl
127	2,3,5,6-Tetrafluoropyridin-4-yl
15 128	5-Nitropyridin-2-yl
129	4-Methyl-5-nitropyridin-2-yl
130	5-Difluoromethylpyridin-2-yl
131	5-Fluoromethylpyridin-2-yl
20 132	4,6-Difluoropyrimidin-2-yl
133	2,6-Difluoropyrimidin-4-yl
134	2-Chloro-6-trichloromethylpyrimidin-4-yl
135	2,6-Dichloropyrimidin-4-yl
25 136	5-Methoxycarbonylpyridin-2-yl
137	5-Chloro-6-fluoropyridin-2-yl
138	5-Chloro-6-hydroxypyridin-2-yl
139	5-Chloro-6-methoxypyridin-2-yl
140	5-Chloro-6-cyanopyridin-2-yl
30 141	5,6-Dichloropyridin-2-yl
142	6-Bromo-5-chloropyridin-2-yl
143	5-Chloro-6-acetoxypyridin-2-yl
144	5-Bromo-6-fluoropyridin-2-yl
35 145	5-Bromo-6-chloropyridin-2-yl
146	5-Bromo-6-cyanopyridin-2-yl
147	5-Bromo-6-hydroxypyridin-2-yl
148	5-Bromo-6-methoxypyridin-2-yl
40 149	5,6-Dibromopyridin-2-yl
150	4-Cyanopyridin-2-yl
151	6-Cyanopyridin-2-yl
152	5-Chloropyridin-2-yl
45 153	4-Chloro-6-methylpyrimidin-2-yl
154	2-Chloro-6-fluoropyridin-4-yl
155	5-Bromo-4-trifluoromethylpyridin-2-yl

Nr.	A ^b
156	4,5-Dichloropyridin-2-yl
157	4,5-Dibromopyridin-2-yl
5 158	5,6-Dichloropyridin-2-yl
159	4,6-Dichloropyridin-2-yl
160	4,6-Dibromopyridin-2-yl
161	5,6-Dibromopyridin-2-yl
10 162	4-Bromo-5-chloropyridin-2-yl
163	6-Bromo-5-chloropyridin-2-yl
164	5-Bromo-4-chloropyridin-2-yl
165	5-Bromo-4-chloropyridin-2-yl
166	6-Bromo-4-chloropyridin-2-yl
15 167	4-Bromo-6-chloropyridin-2-yl
168	6-Chloro-4-methoxypyridin-2-yl
169	6-Bromo-4-methoxypyridin-2-yl
170	6-Chlorchinazolin-2-yl
20 171	Chinazolin-2-yl
172	5-Benzoyloxycarbonylpyridin-yl
173	4-Fomylpyridin-2-yl
174	5-Fomylpyridin-2-yl
25 175	6-Fomylpyridin-2-yl
176	4-Cyanopyridin-2-yl
177	6-Cyanopyridin-2-yl
178	5-Hydroxymethylpyridin-2-yl
179	6-Chloro-4-trifluoromethylpyridin-2-yl
30 180	6-Chloro-4-trifluoromethylpyridin-2-yl
181	6-Chloro-4-methylpyridin-2-yl
182	2,5-Dichloro-6-cyanopyridin-2-yl
183	2,5-Dichloro-6-carboxypyridin-2-yl
35 184	2,5-Dichloro-6-methoxycarbonyl-pyridin-2-yl
185	4-Cyanopyridin-2-yl
186	6-Trifluoromethylpyridin-2-yl
187	6-Methoxycarbonylpyridin-2-yl
40 188	6-Carboxypyridin-2-yl
189	4-Phenoxypyridin-2-yl
190	5-Phenoxypyridin-2-yl
191	6-Phenoxypyridin-2-yl
45 192	6-Chloropyridin-3-yl
193	4-Phenoxypyrimidin-4-yl
194	4-(4-Methylphenoxy)pyrimidin-4-yl

Nr.	Ab
195	4-Phenoxy-pyrimidin-2-yl
196	4-(2-Fluorphenoxy)-pyrimidin-2-yl
5 197	4-Phenoxy-pyrimidin-6-yl
198	4-(4-Chlorphenoxy)-pyrimidin-6-yl
199	4-(2-Pyridyloxy)-pyrimidin-6-yl
200	4-(6-Chlor-2-pyridyloxy)-pyrimidin-6-yl
10 201	4-(3-Pyridyloxy)-pyrimidin-6-yl
202	4-(2-Methyl-3-pyridyloxy)-pyrimidin-6-yl
203	4-(4-Pyridyloxy)-pyrimidin-6-yl
204	2-Furanyl
205	3-Furanyl
15 206	2-Thieryl
207	4-Chlor-2-thienyl
208	5-Chlor-2-thienyl
209	5-Brom-2-thienyl
20 210	5-Nitro-2-thienyl
211	3-Thienyl
212	2-Chlor-3-thienyl
213	2-Brom-3-thienyl
25 214	1-Methyl-3-pyrrolyl
215	1-Methyl-2-pyrrolyl
216	1-Benzofuran-2-yl
217	1-Benzofuran-3-yl
218	1-Benzothiophen-2-yl
30 219	1-Benzothiophen-3-yl
220	3-Pyrrolyl
221	2-Pyrrolyl
222	3-Indolyl
35 223	2-Indolyl
224	1-Methyl-3-indolyl
225	1-Methyl-2-indolyl
226	1-Methylpyrazol-4-yl
40 227	1-Methylpyrazol-3-yl
228	Isoxazol-3-yl
229	Isoxazol-4-yl
230	Isoxazol-5-yl
231	Isotiazol-3-yl
45 232	Isotiazol-4-yl
233	Isotiazol-5-yl

Nr.	A ^b
234	Oxazol-2-yl
235	Oxazol-5-yl
5 236	Oxazol-4-yl
237	Thiazol-4-yl
238	Thiazol-5-yl
239	Thiazol-2-yl
10 240	1-Methylimidazol-4-yl
241	1-Methylimidazol-5-yl
242	1-Methylimidazol-2-yl
243	1,2-Benzisoxazol-3-yl
244	1,2-Benzisothiazol-3-yl
15 245	1-Methylindazol-3-yl
246	Benzoxazol-2-yl
247	5-Chlorbenzoxazol-2-yl
248	6-Fluorbenzoxazol-2-yl
20 249	Benzthiazol-2-yl
250	5-Fluorbenzthiazol-2-yl
251	6-Fluorbenzthiazol-2-yl
252	Pyrido[3,2-d]thiazol-2-yl
25 253	(6-Chlor-pyrido)[3,2-d]thiazol-2-yl
254	1-Methyl-1,2,3-triazol-5-yl
255	1-Methyl-1,2,3-triazol-4-yl
256	1-Methyl-1,2,4-triazol-5-yl
257	1-Methyl-1,2,4-triazol-3-yl
30 258	1-Methyl-1,2,3,4-tetrazol-5-yl
259	2-Methyl-1,2,3,4-tetrazol-5-yl
260	5-Trifluormethyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl
261	6-Chlorbenzoxazol-2-yl
35 262	5-Fluorbenzoxazol-2-yl
263	5-Nitrothiazol-2-yl

Tabelle 803

- 40 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Phenyl bedeutet, wobei dieser Phenylrest in 3-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F
- 45 entspricht

Tabelle 804

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Phenyl bedeutet, wobei dieser Phenylrest in 3-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

10 Tabelle 805

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Phenyl bedeutet, wobei dieser Phenylrest in 3-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 806

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Phenyl bedeutet, wobei dieser Phenylrest in 3-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 807

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Phenyl bedeutet, wobei dieser Phenylrest in 3-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 808

40 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Phenyl bedeutet, wobei dieser Phenylrest in 3-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

45

Tabelle 809

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, 5 A^b Phenyl bedeutet, wobei dieser Phenylrest in 3-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

10 Tabelle 810

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Phenyl bedeutet, wobei dieser Phenylrest in 3-Position eine 15 Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 811

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Phenyl bedeutet, wobei dieser Phenylrest in 3-Position eine 25 Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 812

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Phenyl bedeutet, wobei dieser Phenylrest in 3-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F 35 entspricht

Tabelle 813

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für 40 Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Phenyl bedeutet, wobei dieser Phenylrest in 3-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

45

Tabelle 814

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 5 Phenyl bedeutet, wobei dieser Phenylrest in 3-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

10 Tabelle 815

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyridyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyridylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 816

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyridyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyridylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 817

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyridyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyridylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F
35 entspricht

Tabelle 818

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für
40 Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyridyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyridylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F
entspricht

45

Tabelle 819

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, 5 A^b 2-Pyridyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyridylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

10 Tabelle 820

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyridyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyridylrest in 6-Position 15 eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 821

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyridyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyridylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der 25 Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 822

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyridyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyridylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F 35 entspricht

Tabelle 823

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für 40 Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyridyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyridylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

45

Tabelle 824

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, 5 A^b 2-Pyridyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyridylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

10 Tabelle 825

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, 15 A^b 2-Pyridyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyridylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 826

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyridyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyridylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der 25 Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 827

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyridyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyridylrest in 4-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F 35 entspricht

Tabelle 828

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für 40 Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyridyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyridylrest in 4-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

45

Tabelle 829

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyridyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyridylrest in 4-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

10 Tabelle 830

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyridyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyridylrest in 4-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 831

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyridyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyridylrest in 4-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 832

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyridyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyridylrest in 4-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 833

40 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyridyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyridylrest in 4-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

45

Tabelle 934

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyridyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyridylrest in 4-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

10 Tabelle 935

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyridyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyridylrest in 4-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 836

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyridyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyridylrest in 4-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 837

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyridyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyridylrest in 4-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 838

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyridyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyridylrest in 4-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

45

Tabelle 839

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 5 Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

10 Tabelle 840

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 15 2-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 841

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o 25 und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 842

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer 35 Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 843

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für 40 Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

45

Tabelle 844

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

10 Tabelle 845

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 846

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 847

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 848

40 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

45

Tabelle 849

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, 5 A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

10 Tabelle 850

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 15 2-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 851

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyrazinyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyrazinylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der 25 Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 852

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyrazinyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyrazinylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F 35 entspricht

Tabelle 853

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für 40 Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyrazinyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyrazinylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

45

Tabelle 854

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyrazinyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyrazinylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

10 Tabelle 855

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyrazinyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyrazinylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F

Tabelle 856

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyrazinyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyrazinylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 857

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyrazinyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyrazinylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 858

40 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyrazinyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyrazinylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

45

Tabelle 859

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, 5 A^b 2-Pyrazinyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyrazinylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

10 Tabelle 860

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, 15 A^b 2-Pyrazinyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyrazinylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 861

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyrazinyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyrazinylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o 25 und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 862

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyrazinyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyrazinylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F 35 entspricht

40

45

Tabelle F

	Nr.	O	R ^o
	1	0	CN
5	2	0	NO ₂
	3	0	CF ₃
	4	0	CHO
	5	0	COCH ₃
10	6	0	CH=NOCH ₃
	7	0	C(CH ₃)=NOCH ₃
	8	0	COOH
	9	0	COOCH ₃
15	10	0	3-F-C ₆ H ₄
	11	0	3-Cl-C ₆ H ₄
	12	0	3-CN-C ₆ H ₄
	13	0	3-CSNH ₂ -C ₆ H ₄
	14	0	3-CH ₃ -C ₆ H ₄
20	15	0	3-CH ₃ O-C ₆ H ₄
	16	0	C ₆ H ₅ SO ₂
	17	1	2-F-C ₆ H ₄
	18	1	2-Cl-C ₆ H ₄
25	19	1	2-Br-C ₆ H ₄
	20	1	2-CN-C ₆ H ₄
	21	1	2-NO ₂ -C ₆ H ₄
	22	1	2-CF ₃ -C ₆ H ₄
30	23	1	2-CH ₃ -C ₆ H ₄
	24	1	2-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄
	25	1	2-n-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄
	26	1	2-CH ₃ O-C ₆ H ₄
	27	1	2-CH ₃ S-C ₆ H ₄
35	28	1	2-CH ₃ SO ₂ -C ₆ H ₄
	29	1	2-CHO-C ₆ H ₄
	30	1	2-COCH ₃ -C ₆ H ₄
	31	1	2-CH=NOCH ₃ -C ₆ H ₄
40	32	1	2-C(CH ₃)=NOCH ₃ -C ₆ H ₄
	33	1	2-COOH-C ₆ H ₄
	34	1	2-COOCH ₃ -C ₆ H ₄
	35	1	2-CONH ₂ -C ₆ H ₄
45	36	1	2-CONH ₂ -C ₆ H ₄
	37	1	2-CONH ₂ -C ₆ H ₄
	38	1	2-CSNH ₂ -C ₆ H ₄

	Nr.	o	R ^o
5	39	1	2-CSNH ₂ -C ₆ H ₄
	40	1	2-CSNH ₂ -C ₆ H ₄
	41	1	2-CH ₃ COO-C ₆ H ₄
	42	1	2-CH ₃ COO-C ₆ H ₄
	43	1	2-CH ₃ COO-C ₆ H ₄
10	44	1	2-CH ₃ CONH-C ₆ H ₄
	45	1	2-CH ₃ CONH-C ₆ H ₄
	46	1	2-CH ₃ CONH-C ₆ H ₄
	47	1	2-CH ₃ SO ₂ O-C ₆ H ₄
	48	1	2-CH ₃ SO ₂ O-C ₆ H ₄
15	49	1	2-CH ₃ SO ₂ O-C ₆ H ₄
	50	1	2-CH ₃ SO ₂ NH-C ₆ H ₄
	51	1	2-CH ₃ SO ₂ NH-C ₆ H ₄
	52	1	2-CH ₃ SO ₂ NH-C ₆ H ₄
	53	1	2,6-Difluorophenyl
20	54	1	2,6-Difluorophenyl
	55	1	2,6-Difluorophenyl
	56	1	3,6-Difluorophenyl
	57	1	3,6-Difluorophenyl
	58	1	3,6-Difluorophenyl
25	59	1	3-Cl-Pyridin-2-yl
	60	1	3-Cl-Pyridin-2-yl
	61	1	3-Cl-Pyridin-2-yl
	62	1	3-CN-Pyridin-2-yl
	63	1	3-CN-Pyridin-2-yl
30	64	1	3-CN-Pyridin-2-yl
	65	1	3-CH ₃ -Pyridin-2-yl
	66	1	3-CH ₃ -Pyridin-2-yl
	67	1	3-CH ₃ -Pyridin-2-yl
	68	1	3-CH ₃ O-Pyridin-2-yl
35	69	1	3-CH ₃ O-Pyridin-2-yl
	70	1	3-CH ₃ O-Pyridin-2-yl
	71	1	3-CSNH ₂ -Pyridin-2-yl
	72	1	3-CSNH ₂ -Pyridin-2-yl
	73	1	3-CSNH ₂ -Pyridin-2-yl
40	74	1	4-F-Pyridin-3-yl
	75	1	4-F-Pyridin-3-yl
	76	1	4-F-Pyridin-3-yl
	77	1	4-CN-Pyridin-3-yl
	45		

253

Nr.	o	R ^o
78	1	4-CN-Pyridin-3-yl
79	1	4-CN-Pyridin-3-yl
5 80	1	4-CH ₃ -Pyridin-3-yl
81	1	4-CH ₃ -Pyridin-3-yl
82	1	4-CH ₃ -Pyridin-3-yl
83	1	Pyrimidin-2-yl
10 84	1	Pyrimidin-2-yl
85	1	Pyrimidin-2-yl
86	1	2-CH ₃ -Pyrimidin-2-yl
87	1	2-CH ₃ -Pyrimidin-2-yl
88	1	2-CH ₃ -Pyrimidin-2-yl
15 89	1	CHF ₂ -CF ₂
90	1	CHF ₂ -CF ₂
91	1	CHF ₂ -CF ₂
92	0	Br
20 93	0	CH ₃
94	0	C ₆ H ₅
95	0	Pyridin-2-yl
96	0	Pyrimidin-2-yl
25 97	0	(CH ₃) ₃
98	1	CH ₃
99	1	C ₂ H ₅
100	1	n-C ₃ H ₇
101	1	i-C ₃ H ₇
30 102	1	Pyridin-2-yl
103	1	1-Pyridin-3-yl
104	1	2-F-Pyridin-3-yl
105	1	2-Cl-Pyridin-3-yl
35 106	1	2-CN-Pyridin-3-yl
107	1	2-CH ₃ -Pyridin-3-yl
108	1	2-CH ₃ O-Pyridin-3-yl
109	1	2-CSNH ₂ -Pyridin-3-yl

40

45

Tabelle 863

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

10 Tabelle 864

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

Tabelle 865

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

Tabelle 866

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

Tabelle 867

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für 40 Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

45

Tabelle 868

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

10 Tabelle 869

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

Tabelle 870

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

Tabelle 871

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

Tabelle 872

40 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

45

Tabelle 873

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

10 Tabelle 874

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

Tabelle 875

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-2-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-2-ylrest in 4-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

Tabelle 876

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-2-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-2-ylrest in 4-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

Tabelle 877

40 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-2-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-2-ylrest in 4-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

45

Tabelle 878

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-2-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-2-ylrest in 4-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

10 Tabelle 879

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-2-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-2-ylrest in 4-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

Tabelle 880

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-2-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-2-ylrest in 4-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

Tabelle 881

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-2-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-2-ylrest in 4-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

Tabelle 882

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-2-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-2-ylrest in 4-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

45

Tabelle 883

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-2-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-2-ylrest in 4-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

10 Tabelle 884

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-2-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-2-ylrest in 4-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

Tabelle 885

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-2-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-2-ylrest in 4-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

Tabelle 886

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-2-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-2-ylrest in 4-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

Tabelle 887

40 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

45

Tabelle 888

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

10 Tabelle 889

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

Tabelle 890

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

Tabelle 891

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

Tabelle 892

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

45

Tabelle 893

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, 5 A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

10 Tabelle 894

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

Tabelle 895

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des 25 Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

Tabelle 896

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer 35 Zeile der Tabelle G entspricht

Tabelle 897

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für 40 Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

45

Tabelle 898

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR* für Ethylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 5 Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

10 Tabelle G

Nr.	o	R ^o
1	0	F
2	0	Cl
15 3	0	Br
4	0	CN
5	0	NO ₂
6	0	CF ₃
20 7	0	CHO
8	0	COCH ₃
9	0	CH=NOCH ₃
10	0	C(CH ₃)=NOCH ₃
11	0	COOH
25 12	0	COOCH ₃
13	0	C ₆ H ₅
14	0	3-F-C ₆ H ₄
15	0	3-Cl-C ₆ H ₄
30 16	0	3-CSNH ₂ -C ₆ H ₄
17	0	3-CH ₃ -C ₆ H ₄
18	0	3-CH ₃ O-C ₆ H ₄
19	0	C ₆ H ₅ SO ₂
35 20	0	C ₆ H ₅ -CH(OH)
21	0	2-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄
22	0	CH ₃
23	0	C ₂ H ₅
40 24	0	n-C ₃ H ₇
25	0	i-C ₃ H ₇
26	0	CHF ₂ CF ₂
27	0	Pyrimidin-2-yl
28	0	5-CH ₃ -Pyrimidin-2-yl
45 29	0	C(CH ₃) ₃
30	0	Pyrimidin-2-yl

Nr.	o	R ^o
31	0	OCH ₃
32	0	OCH ₃ OCH ₃

5

Tabelle 899

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 6-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

15 Tabelle 900

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 6-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 901

25

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 6-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 902

35 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 6-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 903

45 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 6-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die

Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 904

5.

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 6-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die

10 Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 905

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 6-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Ta-

20 belle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 906

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 6-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Ta-

25 belle H angegebenen Substituenten entspricht

30

Tabelle 907

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 6-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der

35 Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

40 Tabelle 908

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in

45 6-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die

Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 909

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 6-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die

10 Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 910

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 6-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der

20 Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 911

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für
25 Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der
Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

30

Tabelle 912

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für
Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b
35 Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der
Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

40 Tabelle 913

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für
Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b
Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die
45 sition eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die

Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 914

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die

10 Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 915

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der

20 Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 916

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der

25 Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

30

Tabelle 917

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der

35 Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

40 Tabelle 918

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die

45

Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 919

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die

10 Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 920

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der

20 Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 921

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für

25 Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

30

Tabelle 922

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b

35 Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

40 Tabelle 923

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-2-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-2-ylrest in 4-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die

45

Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 924

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-2-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-2-ylrest in 4-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die

10 Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 925

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-2-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-2-ylrest in 4-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die

20 Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 926

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für

25 Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-2-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-2-ylrest in 4-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die

Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

30

Tabelle 927

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für

Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet,

35 A^b Pyrimidin-2-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-2-ylrest in 4-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die

Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

40 Tabelle 928

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für

Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet,

A^b Pyrimidin-2-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-2-ylrest in

45 4-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die

268

Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 929

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-2-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-2-ylrest in 4-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die

10 Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 930

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-2-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-2-ylrest in 4-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der

20 Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 931

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für

25 Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-2-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-2-ylrest in 4-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

30

Tabelle 932

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet,

35 A^b Pyrimidin-2-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-2-ylrest in 4-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

40 Tabelle 933

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-2-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-2-ylrest in

45 4-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die

Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 934

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-2-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-2-ylrest in 4-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die

10 Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 935

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 1,3,5-Triazin-2-yl bedeutet, wobei dieser 1,3,5-Triazin-2-ylrest in 4-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der

20 Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 936

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für

25 Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 1,3,5-Triazin-2-yl bedeutet, wobei dieser 1,3,5-Triazin-2-ylrest in 4-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der

Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

30

Tabelle 937

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b

35 1,3,5-Triazin-2-yl bedeutet, wobei dieser 1,3,5-Triazin-2-ylrest in 4-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der

Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

40 Tabelle 938

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b

45 1,3,5-Triazin-2-yl bedeutet, wobei dieser 1,3,5-Triazin-2-ylrest in 4-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und

die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 939

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 1,3,5-Triazin-2-yl bedeutet, wobei dieser 1,3,5-Triazin-2-yl-rest in 4-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 940

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 1,3,5-Triazin-2-yl bedeutet, wobei dieser 1,3,5-Triazin-2-yl-rest in 4-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 941

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 1,3,5-Triazin-2-yl bedeutet, wobei dieser 1,3,5-Triazin-2-yl-rest in 4-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

30

Tabelle 942

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 1,3,5-Triazin-2-yl bedeutet, wobei dieser 1,3,5-Triazin-2-ylrest in 4-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

40 Tabelle 943

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 1,3,5-Triazin-2-yl bedeutet, wobei dieser 1,3,5-Triazin-2-yl-rest in 4-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt

45

und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 944

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 1,3,5-Triazin-2-yl bedeutet, wobei dieser 1,3,5-Triazin-2-ylrest in 4-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt

10 und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 945

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 1,3,5-Triazin-2-yl bedeutet, wobei dieser 1,3,5-Triazin-2-ylrest in 4-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile

20 der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 946

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für

25 Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 1,3,5-Triazin-2-yl bedeutet, wobei dieser 1,3,5-Triazin-2-ylrest in 4-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der

30 Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle H

Nr.	R ^o
1	2-F
35 2	3-F
3	2-Cl
4	3-Cl
5	2-Br
40 6	2-Cyano
7	3-Cyano
8	2-Isocyano
9	2-NO ₂
10	3-NO ₂
45 11	2-NH ₂
12	3-NH(CH ₃)

Nr.	R ^o
13	2-N(CH ₃) ₂
14	2-NHCHO
5 15	2-NH-COCH ₃
16	3-NH-COC ₆ H ₅
17	2-NH-CONH ₂
18	3-NH-CONH(C ₂ H ₅)
10 19	2-NH-SOCH ₃
20 20	3-NH-SO ₂ CH ₃
21	2-OH
22	3-OH
23	2-OCH ₃
15 24	3-OCH ₃
25	2-OC ₂ H ₅
26	2-(2-F-C ₆ H ₄ O)
27	2-OCOCH ₃
20 28	2-OSO ₂ CH ₃
29	3-(4-CH ₃ -C ₆ SO ₂ O)
30	2-SCN
31	3-SCN
25 32	2-SCH ₃
33	3-SCH ₃
34	2-S(O)CH ₃
35	2-SO ₂ CH ₃
30 36	2-CHO
37	3-CHO
38	2-COCH ₃
39	3-COC ₆ H ₅
40	2-(E)-CH=NOH
35 41	3-(E)-CH=NOH
42	2-(E)-CH=NOCH ₃
43	2-(E)-C(CH ₃)=NOH
44	2-CONH ₂
40 45	3-CONH(CH ₃)
46	2-CSNH ₂
47	2-CSNH(CH ₃)
48	2-CH ₃
45 49	3-CH ₃
50	3-C ₂ H ₅
51	3-CH ₂ F

Nr.	R ^o
52	2-CH ₂ Br
53	2-CH ₂ Cl
54	2-CH ₂ CN
55	2-CH ₂ OH
56	2-CH ₂ OCH ₃
57	2-CH ₂ OCOCH ₃
58	3-CH ₂ CN
59	2-CH ₂ OH
60	3-CH ₂ OCH ₃
61	2-CH=CH ₂
62	2-CH ₂ -CH=CH ₂
63	2-C≡CH
64	2-CH ₂ ≡CH
65	3-CH ₂ C(CH ₃)=CH ₂
66	2-OCH ₂ CH=CH ₂
67	3-OCH ₂ CH=CH ₂
68	2-C ₆ H ₅
69	3-C ₆ H ₅
70	2-C ₆ H ₅ O
71	3-C ₆ H ₅ O
72	2-(4-Cl-C ₆ H ₄ O)
73	2-C ₆ H ₅ CH ₂ O
74	2-OCH ₃ , 3-OCH ₃
75	2-Cyano, 5-Cl
76	2-Cyano, 6-Cyano
77	2-F, 5-Cl
78	3-OCH ₃ , 5-OCH ₃
79	2-NO ₂ , 3-OCH ₃
80	3-OCH ₂ , 5-Cyano
81	2-CO ₂ CH ₃
82	2-I
83	2-CF ₃
84	2-i-C ₃ H ₇
85	2-i-C ₃ H ₇ O
86	2-F, 6-F
87	2-F, 3-F
88	2-n-C ₃ H ₇ O
89	2-n-C ₄ H ₉ O
90	2-CH(OH)CH ₃

Nr.	R ^o
91	2-t-C ₄ H ₉
92	2-s-C ₄ H ₉
5 93	2-n-C ₃ H ₇
94	2-(E/Z)-CH=CH(CH ₃)
95	2-Cyano, 5-OCH ₃
96	2-Cyano, 5-N(C ₂ H ₅) ₂
10 97	2-CONH ₂
98	2-C≡CSi(CH ₃) ₃
99	2-F, 5-F
100	2-(E)-CH ₃ OOC-C-CHOCH ₃
101	3-F, 5-F
15 102	2-NHOH
103	2-CH ₂ OCH ₃
104	2-CH ₂ CN
105	2-N ₃
20 106	2-Cyano, 6-F
107	2-NO ₂ , 6-F
108	2-CSNH ₂ , 6-F
109	2-Cyano, 3-F
25 110	2-Cyano, 5-F
111	2-Cyano, 3-OCH ₃
112	2-Cyano, 6-OCH ₃
113	2-NO ₂ , 5-OCH ₃
114	2-NO ₂ , 6-OCH ₃
30 115	2-CSNH ₂ , 3-OCH ₃
116	2-CSNH ₂ , 5-OCH ₃
117	2-CSNH ₂ , 6-OCH ₃
118	2-Cyano, 3-Cyano
35 119	2-F, 3-Cyano
120	2-OCH ₃ , 3-Cyano
121	3-Cyano, 6-F
122	2-Cyano, 6-Br
40 123	2-Cyano, 6-NO ₂
124	2-Cyano, 6-OC ₂ H ₅
125	2-Cyano, 6-CO ₂ C ₂ H ₅
126	2-Cyano, 6-CH ₃
45 127	2-Cyano, 5-CH ₂ C ₆ H ₅
128	2-COOH
129	2-C(CH ₃)=NOCH ₃

Nr.	R ^o
130	4-OH
131	4-OCH ₃
5 132	4-OC ₆ H ₅
133	4-Cyano
134	4-CHO
135	4-(E)-CH=NOH
10 136	4-(E)-CH=NOCH ₃
137	4-(E)-C(CH ₃)=NOCH ₃
138	4-SCN
139	4-SCH ₃
140	4-SO ₂ (CH ₂) ₃ CH ₃
15 141	4-NO ₂
142	2-F, 4-F
143	2-Cl, 4-Cl
144	2-NO ₂ , 4-F
20 145	2-CN, 4-Cl
146	2-CN, 4-Br
147	2-CN, 4-NO ₂
148	2-CN, 4-OCH ₃
25 149	2-CN, 4-OCF ₃
150	2-CN, 4-CN
151	2-CN, 4-COOCH ₃
152	3-CN, 4-F
153	2-CSNH ₂ , 4-OCH ₃
30 154	2-NO ₂ , 4-OCH ₃

Tabelle 947

35. Verbindungen der allgemeinen Formel I.C (n = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^c CH=C(Cl)-C(=O)-O-# (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

40 Tabelle 948

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C (n = 0), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^c CH=C(Cl)-C(=O)-O-# (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe
45 der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 949

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(Cl)-C(=O)-O-#$ ($-# =$ 5 Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 950

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(Cl)-C(=O)-O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

15 Tabelle 951

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $CH=C(Cl)-C(=O)-O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer

20 Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 952

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für 25 Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $CH=C(Cl)-C(=O)-O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 953

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(Cl)-C(=O)-O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

35

Tabelle 954

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(Cl)-C(=O)-O-#$ ($-#$ 40 = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 955

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^C $CH=C(Cl)-C(=O)-O-#$ ($-#$ = Bindung zu A^C) bedeutet und A^C für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 956

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^C $CH=C(Cl)-C(=O)-O-#$ ($-#$ = Bindung zu A^C) bedeutet und A^C für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

15 Tabelle 957

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^C $CH=C(Cl)-C(=O)-O-#$ ($-#$ = Bindung zu A^C) bedeutet und A^C für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 958

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^C $CH=C(Cl)-C(=O)-O-#$ ($-#$ = Bindung zu A^C) bedeutet und A^C für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 959

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^C $CH=C(Br)-C(=O)-O-#$ ($-#$ = Bindung zu A^C) bedeutet und A^C für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

35

Tabelle 960

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^C $CH=C(Br)-C(=O)-O-#$ ($-#$ = Bindung zu A^C) bedeutet und A^C für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 961

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Ethoxy steht, Y^C $CH=C(Br)-C(=O)-O-#$ ($-# =$ 5 Bindung zu A^C) bedeutet und A^C für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 962

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Ethoxy steht, Y^C $CH=C(Br)-C(=O)-O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^C) bedeutet und A^C für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

15 Tabelle 963

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^C $CH=C(Br)-C(=O)-O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^C) bedeutet und A^C für eine Verbindung einer 20 Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 964

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für 25 Ethylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^C $CH=C(Br)-C(=O)-O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^C) bedeutet und A^C für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 965

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Ethoxy steht, Y^C $CH=C(Br)-C(=O)-O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^C) bedeutet und A^C für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

35

Tabelle 966

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Ethoxy steht, Y^C $CH=C(Br)-C(=O)-O-#$ ($-# =$ 40 Bindung zu A^C) bedeutet und A^C für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 967

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^c $CH=C(Br)-C(=O)-O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I entspricht

Tabelle 968

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^c $CH=C(Br)-C(=O)-O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

15 Tabelle 969

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^c $CH=C(Br)-C(=O)-O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe
20 der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 970

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für
25 Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^c $CH=C(Br)-C(=O)-O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 971

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $CH=C(CN)-C(=O)-#$ ($-# =$ Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

35

Tabelle 972

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für
40 Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $CH=C(CN)-C(=O)-#$ ($-# =$ Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 973

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(CN)-C(=O)-\#$ ($-\# =$ 5 Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 974

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(CN)-C(=O)-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

15 Tabelle 975

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $CH=C(CN)-C(=O)-O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 976

25 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $CH=C(CN)-C(=O)-O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 977

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(CN)-C(=O)-O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

35

Tabelle 978

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(CN)-C(=O)-O-\#$ ($-\# =$ 40 Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

281

Tabelle 979

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $CH=C(CN)-C(=O)-O-#$ ($-#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 980

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $CH=C(CN)-C(=O)-O-#$ ($-#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

15 Tabelle 981

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(CN)-C(=O)-O-#$ ($-#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 982

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(CN)-C(=O)-O-#$ ($-#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 983

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^c $CH=C(CN)-C(=O)-O-#$ ($-#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I entspricht

35

Tabelle 984

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^c $CH=C(CN)-C(=O)-O-#$ ($-#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 985

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Ethylamino steht, Y^c $\text{CH}=\text{C}(\text{CN})-\text{C}(=\text{O})-\text{O}-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 986

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Ethylamino steht, Y^c $\text{CH}=\text{C}(\text{CN})-\text{C}(=\text{O})-\text{O}-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

15 Tabelle 987

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^c $\text{CH}=\text{C}(\text{NO}_2)-\text{C}(=\text{O})-\text{O}-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 988

25 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^c $\text{CH}=\text{C}(\text{NO}_2)-\text{C}(=\text{O})-\text{O}-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 989

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Ethoxy steht, Y^c $\text{CH}=\text{C}(\text{NO}_2)-\text{C}(=\text{O})-\text{O}-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

35

Tabelle 990

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Ethoxy steht, Y^c $\text{CH}=\text{C}(\text{NO}_2)-\text{C}(=\text{O})-\text{O}-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 991

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $CH=C(NO_2)-C(=O)-O-#$ 5 (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 992

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $CH=C(NO_2)-C(=O)-O-#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

15 Tabelle 993

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(NO_2)-C(=O)-O-#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer 20 Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 994

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für 25 Ethylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(NO_2)-C(=O)-O-#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 995

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^c $CH=C(NO_2)-C(=O)-O-#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

35

Tabelle 996

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^c $CH=C(NO_2)-C(=O)-O-#$ 40 (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 997

- Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^c $CH=C(NO_2)-C(=O)-O-#$ 5 ($-#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 998

- 10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^c $CH=C(NO_2)-C(=O)-O-#$ ($-#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

15 Tabelle 999

- Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $CH=C(Cl)-C(=O)-NH-#$ ($-#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe 20 der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1000

- Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für 25 Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $CH=C(Cl)-C(=O)-NH-#$ ($-#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1001

- 30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(Cl)-C(=O)-NH-#$ ($-#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

35

Tabelle 1002

- Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(Cl)-C(=O)-NH-#$ ($-#$ = 40 Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1003

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $CH=C(Cl)-C(=O)-NH-\#$

- 5 (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1004

- 10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $CH=C(Cl)-C(=O)-NH-\#$

(-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

15 Tabelle 1005

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(Cl)-C(=O)-NH-\#$

(-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer

- 20 Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1006

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für

- 25 Ethylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(Cl)-C(=O)-NH-\#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1007

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^c $CH=C(Cl)-C(=O)-NH-\#$

(-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

35

Tabelle 1008

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^c $CH=C(Cl)-C(=O)-NH-\#$

- 40 (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1009

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^c $CH=C(Cl)-C(=O)-NH-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1010

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^c $CH=C(Cl)-C(=O)-NH-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

15 Tabelle 1011

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $CH=C(Br)-C(=O)-NH-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe
20 der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1012

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für
25 Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $CH=C(Br)-C(=O)-NH-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1013

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(Br)-C(=O)-NH-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

35

Tabelle 1014

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(Br)-C(=O)-NH-\#$ ($-\#$ =
40 Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1015

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, $Y^c \text{CH}=\text{C}(\text{Br})-\text{C}(=\text{O})-\text{NH}-\#$ 5 ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1016

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, $Y^c \text{CH}=\text{C}(\text{Br})-\text{C}(=\text{O})-\text{NH}-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

15 Tabelle 1017

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Ethoxy steht, $Y^c \text{CH}=\text{C}(\text{Br})-\text{C}(=\text{O})-\text{NH}-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1018

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Ethoxy steht, $Y^c \text{CH}=\text{C}(\text{Br})-\text{C}(=\text{O})-\text{NH}-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1119

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, $Y^c \text{CH}=\text{C}(\text{Br})-\text{C}(=\text{O})-\text{NH}-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

35

Tabelle 1020

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, $Y^c \text{CH}=\text{C}(\text{Br})-\text{C}(=\text{O})-\text{NH}-\#$ 40 ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1021

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^c $CH=C(Br)-C(=O)-NH-#$ 5 (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I entspricht

Tabelle 1022

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^c $CH=C(Br)-C(=O)-NH-#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

15 Tabelle 1023

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $CH=C(CN)-C(=O)-NH-#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe 20 der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1024

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für 25 Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $CH=C(CN)-C(=O)-NH-#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1025

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(CN)-C(=O)-NH-#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

35

Tabelle 1026

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(CN)-C(=O)-NH-#$ (-# = 40 Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1027

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $CH=C(CN)-C(=O)-NH-#$ ($-#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1028

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $CH=C(CN)-C(=O)-NH-#$ ($-#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

15 Tabelle 1029

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(CN)-C(=O)-NH-#$ ($-#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1030

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(CN)-C(=O)-NH-#$ ($-#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1031

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^c $CH=C(CN)-C(=O)-NH-#$ ($-#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

35

Tabelle 1032

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^c $CH=C(CN)-C(=O)-NH-#$ ($-#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I entspricht

Tabelle 1033

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Ethylamino steht, Y^c $CH=C(CN)-C(=O)-NH-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1034

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Ethylamino steht, Y^c $CH=C(CN)-C(=O)-NH-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

15 Tabelle 1035

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^c $CH=C(NO_2)-C(=O)-NH-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1036

25 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^c $CH=C(NO_2)-C(=O)-NH-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1037

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(NO_2)-C(=O)-NH-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

35

Tabelle 1038

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(NO_2)-C(=O)-NH-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1039

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, $Y^c \text{CH}=\text{C}(\text{NO}_2)-\text{C}(=\text{O})-\text{NH}-\#$
 5 ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1040

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, $Y^c \text{CH}=\text{C}(\text{NO}_2)-\text{C}(=\text{O})-\text{NH}-\#$
 ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

15 Tabelle 1041

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Ethoxy steht, $Y^c \text{CH}=\text{C}(\text{NO}_2)-\text{C}(=\text{O})-\text{NH}-\#$
 ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer
 20 Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1042

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für
 25 Ethylamino steht, VR' für Ethoxy steht, $Y^c \text{CH}=\text{C}(\text{NO}_2)-\text{C}(=\text{O})-\text{NH}-\#$
 ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1043

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, $Y^c \text{CH}=\text{C}(\text{NO}_2)-\text{C}(=\text{O})-\text{NH}-\#$
 ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

35

Tabelle 1044

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, $Y^c \text{CH}=\text{C}(\text{NO}_2)-\text{C}(=\text{O})-\text{NH}-\#$
 40 ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1045

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^c $CH=C(NO_2)-C(=O)-NH-#$ 5 (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1046

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^c $CH=C(NO_2)-C(=O)-NH-#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

15 Tabelle 1047

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $CH=C(Cl)-C(=O)-N(CH_3)-#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer 20 Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1048

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für 25 Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $CH=C(Cl)-C(=O)-N(CH_3)-#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1049

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(Cl)-C(=O)-N(CH_3)-#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

35

Tabelle 1050

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(Cl)-C(=O)-N(CH_3)-#$ (-# 40 = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1051

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^c

- 5 $\text{CH}=\text{C}(\text{Cl})-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1052

- 10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^c

$\text{CH}=\text{C}(\text{Cl})-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

15 Tabelle 1053

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Ethoxy steht, Y^c

- $\text{CH}=\text{C}(\text{Cl})-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1054

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für

- 25 Ethylamino steht, VR" für Ethoxy steht, Y^c $\text{CH}=\text{C}(\text{Cl})-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1055

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y^c

$\text{CH}=\text{C}(\text{Cl})-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

35

Tabelle 1056

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y^c

- 40 $\text{CH}=\text{C}(\text{Cl})-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1057

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C (n = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^c

- 5 $\text{CH}=\text{C}(\text{Cl})-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1058

- 10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C (n = 0), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^c $\text{CH}=\text{C}(\text{Cl})-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

15 Tabelle 1059

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C (n = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $\text{CH}=\text{C}(\text{Br})-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer

- 20 Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1060

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C (n = 0), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $\text{CH}=\text{C}(\text{Br})-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1061

- 30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C (n = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $\text{CH}=\text{C}(\text{Br})-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

35

Tabelle 1062

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C (n = 0), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $\text{CH}=\text{C}(\text{Br})-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

295

Tabelle 1063

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C (n = 0), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^c

- 5 $\text{CH}=\text{C}(\text{Br})-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1064

- 10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C (n = 0), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^c

$\text{CH}=\text{C}(\text{Br})-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

15 Tabelle 1065

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C (n = 0), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c

- 20 $\text{CH}=\text{C}(\text{Br})-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1066

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C (n = 0), in denen UR' für

- 25 Ethylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $\text{CH}=\text{C}(\text{Br})-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1067

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C (n = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^c

$\text{CH}=\text{C}(\text{Br})-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

35

Tabelle 1068

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C (n = 0), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^c

- 40 $\text{CH}=\text{C}(\text{Br})-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1069

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^c

- 5 $\text{CH}=\text{C}(\text{Br})-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1070

- 10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^c $\text{CH}=\text{C}(\text{Br})-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

15 Tabelle 1071

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $\text{CH}=\text{C}(\text{CN})-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer

- 20 Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1072

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für

- 25 Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $\text{CH}=\text{C}(\text{CN})-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1073

- 30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $\text{CH}=\text{C}(\text{CN})-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

35

Tabelle 1074

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $\text{CH}=\text{C}(\text{CN})-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ ($-\#$

- 40 = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1075

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^c

- 5 $\text{CH}=\text{C}(\text{CN})-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1076

- 10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^c

$\text{CH}=\text{C}(\text{CN})-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

15 Tabelle 1077

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Ethoxy steht, Y^c

- 20 $\text{CH}=\text{C}(\text{CN})-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1078

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für

- 25 Ethylamino steht, VR" für Ethoxy steht, Y^c $\text{CH}=\text{C}(\text{CN})-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1079

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y^c

$\text{CH}=\text{C}(\text{CN})-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

35

Tabelle 1080

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y^c

- 40 $\text{CH}=\text{C}(\text{CN})-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1081

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^c

- 5 $\text{CH}=\text{C}(\text{CN})-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1082

- 10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^c $\text{CH}=\text{C}(\text{CN})-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

15 Tabelle 1083

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $\text{CH}=\text{C}(\text{NO}_2)-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer

- 20 Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1084

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für

- 25 Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $\text{CH}=\text{C}(\text{NO}_2)-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1085

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $\text{CH}=\text{C}(\text{NO}_2)-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

35

Tabelle 1086

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $\text{CH}=\text{C}(\text{NO}_2)-\text{C}(=\text{O})-\text{N}(\text{CH}_3)-\#$

- 40 ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1087

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $CH=C(NO_2)-C(=O)-$
 5 $N(CH_3)-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1088

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $CH=C(NO_2)-C(=O)-$
 $N(CH_3)-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

15 Tabelle 1089

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(NO_2)-C(=O)-$
 $N(CH_3)-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung
 20 einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1090

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für
 25 Ethylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(NO_2)-C(=O)-$
 $N(CH_3)-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1091

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^c $CH=C(NO_2)-C(=O)-$
 $N(CH_3)-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

35

Tabelle 1092

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^c $CH=C(NO_2)-C(=O)-$
 40 $N(CH_3)-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1093

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^c $CH=C(NO_2)-C(=O)-$ 5 $N(CH_3)-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1094

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^c $CH=C(NO_2)-C(=O)-$ $N(CH_3)-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

15 Tabelle I.1

Nr.	A^c
1	CH_3
2	CH_2CH_3
20 3	$CH_2CH_2CH_3$
4	$CH(CH_3)_2$
5	$CH_2CH_2CH_2CH_3$
6	$CH(CH_3)CH_2CH_3$
25 7	$CH_2CH(CH_3)_2$
8	$C(CH_3)_3$
9	$CH_2CH=CH_2$
10	$CH_2CH=CHCH_3$
11	$CH_2CH=CHCl$
30 12	$CH_2C\equiv CH$
13	$CH_2C\equiv CCH_3$
14	Cyclopropyl
15	Cyclopentyl
35 16	Cyclohexyl
17	C_6H_5
18	$C_6H_5-CH_2$

40

45

Tabelle I.2

Nr.	A ^c
1	CH ₃
5 2	CH ₂ CH ₃
3	CH ₂ CH ₂ CH ₃
4	CH(CH ₃) ₂
5	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃
10 6	CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃
7	CH ₂ CH(CH ₃) ₂
8	C(CH ₃) ₃
9	Cyclopropyl
15 10	Cyclopentyl
11	Cyclohexyl
12	C ₆ H ₅
13	C ₆ H ₅ -CH ₂

20 Tabelle 1095

Verbindungen der allgemeinen Formel I.D (n = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht und A^d für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle J entspricht

25

Tabelle 1096

Verbindungen der allgemeinen Formel I.D (n = 0), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht und A^d für eine Verbindung

30 einer Gruppe der Tabelle J entspricht

Tabelle 1097

Verbindungen der allgemeinen Formel I.D (n = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht und A^d für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle J entspricht

35

Tabelle 1098

40 Verbindungen der allgemeinen Formel I.D (n = 0), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht und A^d für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle J entspricht

45

Tabelle 1099

Verbindungen der allgemeinen Formel I.D ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht und A^d für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle J entspricht

Tabelle 1100

Verbindungen der allgemeinen Formel I.D ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht und A^d für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle J entspricht

Tabelle 1101

Verbindungen der allgemeinen Formel I.D ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Ethoxy steht und A^d für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle J entspricht

Tabelle 1102

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.D ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Ethoxy steht und A^d für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle J entspricht

25 Tabelle 1103

Verbindungen der allgemeinen Formel I.D ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht und A^d für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle J entspricht

30

Tabelle 1104

Verbindungen der allgemeinen Formel I.D ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht und A^d für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle J entspricht

Tabelle 1105

Verbindungen der allgemeinen Formel I.D ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht und A^d für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle J entspricht

Tabelle 1106

Verbindungen der allgemeinen Formel I.D ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht und A^d für eine Verbindung 5 einer Gruppe der Tabelle J entspricht

Tabelle J

	Nr.	A ^c
10	1	Cyclopropyl
	2	Cyclobutyl
	3	Cyclopentyl
	4	Cyclohexyl
15	5	1-(4-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄)-2,2-Cl ₂ -cyclopropyl
	6	1-CH ₃ -2,2-Cl ₂ -cyclopropyl
	7	1-CF ₃ -cyclopropyl
	8	1-C ₂ H ₅ -cyclopropyl
20	9	1-CH ₂ CH ₂ CH ₃ -cyclopropyl
	10	1-CH=CH ₂ -cyclopropyl
	11	1-(CH ₂ -C ₆ H ₅)-cyclopropyl
	12	1-[CH ₂ -(4-F-C ₆ H ₄)]-cyclopropyl
25	13	1-[CH ₂ -(3-F-C ₆ H ₄)]-cyclopropyl
	14	1-[CH ₂ -(4-Cl-C ₆ H ₄)]-cyclopropyl
	15	1-[CH ₂ -(3-Cl-C ₆ H ₄)]-cyclopropyl
	16	1-(CH ₂ -[4-C(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄])-cyclopropyl
30	17	1-CH ₃ -cyclopropyl
	18	2-CH ₃ -cyclopropyl
	19	2,2-Cl ₂ -cyclopropyl
	20	1-C ₆ H ₅ -cyclopropyl
35	21	2-C ₆ H ₅ -cyclopropyl
	22	1-(2-Cl-C ₆ H ₄)-cyclopropyl
	23	1-(3-Cl-C ₆ H ₄)-cyclopropyl
	24	1-(4-Cl-C ₆ H ₄)-cyclopropyl
40	25	1-(2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-cyclopropyl
	26	1-(2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-cyclopropyl
	27	1-(2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-cyclopropyl
	28	1-(3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-cyclopropyl
45	29	1-(2-F-C ₆ H ₄)-cyclopropyl
	30	1-(3-F-C ₆ H ₄)-cyclopropyl
	31	1-(4-F-C ₆ H ₄)-cyclopropyl
	32	1-(2-Br-C ₆ H ₄)-cyclopropyl
	33	1-(3-Br-C ₆ H ₄)-cyclopropyl

5	34	1-(4-Br-C ₆ H ₄)-cyclopropyl
	35	1-(2-CH ₃ -C ₆ H ₄)-cyclopropyl
	36	1-(3-CH ₃ -C ₆ H ₄)-cyclopropyl
	37	1-(4-CH ₃ -C ₆ H ₄)-cyclopropyl
	38	1-[2,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃]-cyclopropyl
10	39	1-[2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃]-cyclopropyl
	40	1-[2,6-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃]-cyclopropyl
	41	1-[3,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃]-cyclopropyl
	42	1-[4-C(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄]-cyclopropyl
	43	1-(3-CF ₃ -C ₆ H ₄)-cyclopropyl
15	44	1-(2-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-cyclopropyl
	45	1-(3-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-cyclopropyl
	46	1-(4-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-cyclopropyl
	47	1-[2,4-(OCH ₃) ₂ -C ₆ H ₃]-cyclopropyl
	48	1-[2,5-(OCH ₃) ₂ -C ₆ H ₃]-cyclopropyl
20	49	1-[2,6-(OCH ₃) ₂ -C ₆ H ₃]-cyclopropyl
	50	1-[3,4-(OCH ₃) ₂ -C ₆ H ₃]-cyclopropyl
	51	2,2-(CH ₃) ₂ -cyclopropyl
	52	2,2-(CH ₃) ₂ -3-[CH=C(CH ₃) ₂]-cyclopropyl
	53	2,2-(CH ₃) ₂ -3-(CH=CCl ₂)-cyclopropyl
25	54	2,2-(CH ₃) ₂ -3-(CH=CBr ₂)-cyclopropyl
	55	2,2-(CH ₃) ₂ -3-(CH=CCl-CF ₃)-cyclopropyl
	56	2,2-Cl ₂ -3,3-(CH ₃) ₂ -cyclopropyl
	57	2,2,3,3-(CH ₃) ₄ -cyclopropyl
	58	2,2-(CH ₃) ₂ -3-(CH=CF ₂)-cyclopropyl
30	59	2,2-(CH ₃) ₂ -3-(CH=CF-CF ₃)-cyclopropyl
	60	2,2-(CH ₃) ₂ -3-[CH=C(CH ₃)-CO ₂ CH ₃]-cyclopropyl
	61	2,2-(CH ₃) ₂ -3-(CH=CHCH=CCl ₂)-cyclopropyl
	62	2,2-(CH ₃) ₂ -3-(CHBrCBr ₃)-cyclopropyl
	63	2,2-(CH ₃) ₂ -3-(CHBrCCl ₂ Br)-cyclopropyl
35	64	2,2-(CH ₃) ₂ -3-(cyclopentylidenmethyl)-cyclopropyl
	65	2,2-(CH ₃) ₂ -3-[4-C(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄]-cyclopropyl

40 Tabelle 1107

Verbindungen der allgemeinen Formel I.E (n = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^e -CH=NO-# (-# Bindung zu A^e) bedeutet und A^e für eine Verbindung einer Gruppe der Ta-

45 belle K.1 entspricht

Tabelle 1108

Verbindungen der allgemeinen Formel I.E ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, $Y^e -CH=NO-\#$ (-# Bindung zu A^e) bedeutet und A^e für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle K.1 entspricht

Tabelle 1109

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.E ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, $Y^e -CH=NO-\#$ (-# Bindung zu A^e) bedeutet und A^e für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle K.1 entspricht

15 Tabelle 1110

Verbindungen der allgemeinen Formel I.E ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, $Y^e -CH=NO-\#$ (-# Bindung zu A^e) bedeutet und A^e für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle K.1 entspricht

Tabelle 1111

Verbindungen der allgemeinen Formel I.E ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, $Y^e -CH=NO-\#$ (-# Bindung zu A^e) bedeutet und A^e für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle K.1 entspricht

Tabelle 1112

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.E ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, $Y^e -CH=NO-\#$ (-# Bindung zu A^e) bedeutet und A^e für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle K.1 entspricht

35

Tabelle 1113

Verbindungen der allgemeinen Formel I.E ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Ethoxy steht, $Y^e -CH=NO-\#$ (-# Bindung zu A^e) bedeutet und A^e für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle K.1 entspricht

Tabelle 1114

Verbindungen der allgemeinen Formel I.E ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^e -CH=NO-# (-# Bindung zu A^e) bedeutet und A^e für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle K.1 entspricht

Tabelle 1115

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.E ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^e -CH=NO-# (-# Bindung zu A^e) bedeutet und A^e für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle K.1 entspricht

15 Tabelle 1116

Verbindungen der allgemeinen Formel I.E ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^e -CH=NO-# (-# Bindung zu A^e) bedeutet und A^e für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle K.1 entspricht

Tabelle 1117

25 Verbindungen der allgemeinen Formel I.E ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^e -CH=NO-# (-# Bindung zu A^e) bedeutet und A^e für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle K.1 entspricht

Tabelle 1118

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.E ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^e -CH=NO-# (-# Bindung zu A^e) bedeutet und A^e für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle K.1 entspricht

35

Tabelle 1119

Verbindungen der allgemeinen Formel I.E ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y^e -CH=N-NH-# (-# Bindung zu A^e) bedeutet und A^e für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle K.2 entspricht

Tabelle 1120

Verbindungen der allgemeinen Formel I.E ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methoxy steht, Y^e -CH=N-NH-# (-# Bindung zu A^e) bedeutet und A^e für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle K.2 entspricht

Tabelle 1121

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.E ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Ethoxy steht, Y^e -CH=N-NH-# (-# Bindung zu A^e) bedeutet und A^e für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle K.2 entspricht

15 Tabelle 1122

Verbindungen der allgemeinen Formel I.E ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Ethoxy steht, Y^e -CH=N-NH-# (-# Bindung zu A^e) bedeutet und A^e für eine Verbindung einer Gruppe der
20 Tabelle K.2 entspricht

Tabelle 1123

Verbindungen der allgemeinen Formel I.E ($n = 0$), in denen UR' für
25 Methylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^e -CH=N-NH-# (-# Bindung zu A^e) bedeutet und A^e für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle K.2 entspricht

Tabelle 1124

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.E ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^e -CH=N-NH-# (-# Bindung zu A^e) bedeutet und A^e für eine Verbindung einer Gruppe der
Tabelle K.2 entspricht

35

Tabelle 1125

Verbindungen der allgemeinen Formel I.E ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Ethoxy steht, Y^e -CH=N-NH-# (-# Bindung
40 zu A^e) bedeutet und A^e für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle K.2 entspricht

Tabelle 1126

Verbindungen der allgemeinen Formel I.E ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^e -CH=N-NH-# (-# Bindung zu A^e) bedeutet und A^e für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle K.2 entspricht

Tabelle 1127

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.E ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^e -CH=N-NH-# (-# Bindung zu A^e) bedeutet und A^e für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle K.2 entspricht

15 Tabelle 1128

Verbindungen der allgemeinen Formel I.E ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Y^e -CH=N-NH-# (-# Bindung zu A^e) bedeutet und A^e für eine Verbindung einer Gruppe der
20 Tabelle K.2 entspricht

Tabelle 1129

Verbindungen der allgemeinen Formel I.E ($n = 0$), in denen UR' für
25 Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^e -CH=N-NH-# (-# Bindung zu A^e) bedeutet und A^e für eine Verbindung einer Gruppe der
Tabelle K.2 entspricht

Tabelle 1130

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.E ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y^e -CH=N-NH-# (-# Bindung zu A^e) bedeutet und A^e für eine Verbindung einer Gruppe der
Tabelle K entspricht

35

Tabelle K.1

Verb.-Nr.	R ²
1.467	H
40 1.468	CH ₃
1.469	CH ₃ CH ₂
1.470	CH ₃ CH ₂ CH ₂
1.471	CH ₂ =CH-CH ₂
45 1.472	CH ₃ -CH=CH
1.473	CH ₃ -CH=CH-CH(CH ₃)

	Verb.-Nr.	R ²
	1.474	$\text{HC}\equiv\text{C}-\overset{\text{CH}_3}{\text{C}}=\text{CH}-\text{C}$
5	1.475	$\text{HC}\equiv\text{C}-\text{CH}_2$
	1.476	$\text{CH}_3-\text{O}-\text{CH}_2-\text{CH}_2$
	1.477	$\text{C}_2\text{H}_5-\text{O}-\text{CH}_2-\text{CH}_2$
	1.478	$\text{Cl}-\text{CH}_2-\text{CH}_2$
10	1.479	$\text{Cyclo}-\text{C}_3\text{H}_5-\text{CH}_2$
	1.480	$\text{CH}_3-\text{CH}=\text{CH}-\text{CH}_2$
	1.481	$\text{CH}_2=\text{CH}-\text{CH}_2-\text{CH}_2$
	1.482	$\text{CH}_3\text{C}\equiv\text{C}-\text{CH}_2$
15	1.483	$\text{CH}_3\text{CH}_2-\text{C}\equiv\text{C}-\text{CH}_2$
	1.484	$\text{CH}_3-(\text{CH}_2)_3$
	1.485	$\text{CH}_3-(\text{CH}_2)_4$
	1.486	$(\text{CH}_3)_3\text{C}$
20	1.487	$\text{Cyclo}-\text{C}_6\text{H}_{11}$
	1.488	$2-\text{CH}_3-\text{Cyclo}-\text{C}_6\text{H}_{10}$
	1.489	$\text{C}_6\text{H}_5-\text{CH}_2$
	1.490	$2-\text{F}-\text{C}_6\text{H}_4-\text{CH}_2$
	1.491	$3-\text{F}-\text{C}_6\text{H}_4-\text{CH}_2$
25	1.492	$4-\text{F}-\text{C}_6\text{H}_4-\text{CH}_2$
	1.493	$2-\text{Cl}-\text{C}_6\text{H}_4-\text{CH}_2$
	1.494	$3-\text{Cl}-\text{C}_6\text{H}_4-\text{CH}_2$
	1.495	$4-\text{Cl}-\text{C}_6\text{H}_4-\text{CH}_2$
30	1.496	$2,3-\text{Cl}_2-\text{C}_6\text{H}_3-\text{CH}_2$
	1.497	$2,4-\text{Cl}_2-\text{C}_6\text{H}_3-\text{CH}_2$
	1.498	$2,5-\text{Cl}_2-\text{C}_6\text{H}_3-\text{CH}_2$
	1.499	$2,6-\text{Cl}_2-\text{C}_6\text{H}_3-\text{CH}_2$
35	1.500	$3,4-\text{Cl}_2-\text{C}_6\text{H}_3-\text{CH}_2$
	1.501	$2-\text{CH}_3-\text{C}_6\text{H}_4-\text{CH}_2$
	1.502	$3-\text{CH}_3-\text{C}_6\text{H}_4-\text{CH}_2$
	1.503	$4-\text{CH}_3-\text{C}_6\text{H}_4-\text{CH}_2$
40	1.504	$2,3-(\text{CH}_3)_2-\text{C}_6\text{H}_3-\text{CH}_2$
	1.505	$2,4-(\text{CH}_3)_2-\text{C}_6\text{H}_3-\text{CH}_2$
	1.506	$2,5-(\text{CH}_3)_2-\text{C}_6\text{H}_3-\text{CH}_2$
	1.507	$3,4-(\text{CH}_3)_2-\text{C}_6\text{H}_3-\text{CH}_2$
	1.508	$3,5-(\text{CH}_3)_2-\text{C}_6\text{H}_3-\text{CH}_2$
45	1.509	$4,5-(\text{CH}_3)_2-\text{C}_6\text{H}_3-\text{CH}_2$
	1.510	$2,3,4-(\text{CH}_3)_3-\text{C}_6\text{H}_2-\text{CH}_2$

	Verb.-Nr.	R ²
	1.511	2,4,5-(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₂ -CH ₂
	1.512	2,4,6-(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₂ -CH ₂
5	1.513	2,3,6-(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₂ -CH ₂
	1.514	2-CF ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂
	1.515	3-CF ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂
	1.516	4-CF ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂
10	1.517	2-CH ₃ -3-CF ₃ -C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.518	2-CH ₃ -4-CF ₃ -C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.519	2-CF ₃ -3-CH ₃ -C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.520	2-CF ₃ -4-CH ₃ -C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.521	2-CF ₃ -5-CH ₃ -C ₆ H ₃ -CH ₂
15	1.522	2-CH ₃ -5-CF ₃ -C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.523	2-Br-C ₆ H ₄ -CH ₂
	1.524	3-Br-C ₆ H ₄ -CH ₂
	1.525	4-Br-C ₆ H ₄ -CH ₂
20	1.526	2-(iso-Propyl)-C ₆ H ₄ -CH ₂
	1.527	3-(iso-Propyl)-C ₆ H ₄ -CH ₂
	1.528	4-(iso-Propyl)-C ₆ H ₄ -CH ₂
	1.529	2-(iso-Propyl)-3-Cl-C ₆ H ₃ -CH ₂
25	1.530	2-(iso-Propyl)-4-Cl-C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.531	2-(iso-Propyl)-5-Cl-C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.532	2-CH ₃ -3-(iso-Propyl)-C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.533	2-CH ₃ -4-(iso-Propyl)-C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.534	2-CH ₃ -5-(iso-Propyl)-C ₆ H ₃ -CH ₂
30	1.535	2-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₄ -CH ₂
	1.536	3-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₄ -CH ₂
	1.537	4-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₄ -CH ₂
	1.538	2-CH ₃ -3-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -CH ₂
35	1.539	2-CH ₃ -4-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.540	2-CH ₃ -5-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.541	3-CH ₃ -4-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.542	3-CH ₃ -5-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -CH ₂
40	1.543	2-Cl-3-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.544	2-Cl-4-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.545	2-Cl-5-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.546	3-Cl-4-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.547	3-Cl-5-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -CH ₂
45	1.548	2-OCH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂
	1.549	3-OCH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂

	Verb.-Nr.	R ²
	1.550	4-OCH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂
	1.551	2-CH ₃ -3-OCH ₃ -C ₆ H ₃ -CH ₂
5	1.552	2-CH ₃ -5-OCH ₃ -C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.553	3-CH ₃ -4-OCH ₃ -C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.554	3-CH ₃ -5-OCH ₃ -C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.555	2-Cl-3-OCH ₃ -C ₆ H ₃ -CH ₂
10	1.556	2-Cl-4-OCH ₃ -C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.557	2-Cl-5-OCH ₃ -C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.558	2-OCH ₃ -3-Cl-C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.559	2-OCH ₃ -4-Cl-C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.560	2-OCH ₃ -5-Cl-C ₆ H ₃ -CH ₂
15	1.561	2-CH ₃ -4-(Cyclohexyl)-C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.562	2-CH ₃ -4-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.563	2-CH ₃ -3-Br-C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.564	2-CH ₃ -4-Br-C ₆ H ₃ -CH ₂
20	1.565	2-CH ₃ -5-Br-C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.566	2-CH ₃ -3-(Methoxyiminoethyl)-C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.567	2-Methoxyiminoethyl-C ₆ H ₄ -CH ₄
	1.568	3-Methoxyiminoethyl-C ₆ H ₄ -CH ₄
25	1.569	2-CH ₃ -4-(Methoxyiminoethyl)-C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.570	2-Phenyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
	1.571	3-Phenyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
	1.572	4-Phenyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
	1.573	2-Phenoxy-C ₆ H ₄ -CH ₂
30	1.574	3-Phenoxy-C ₆ H ₄ -CH ₂
	1.575	4-Phenoxy-C ₆ H ₄ -CH ₂
	1.576	2-Benzylloxy-C ₆ H ₄ -CH ₂
	1.577	3-Benzylloxy-C ₆ H ₄ -CH ₂
35	1.578	4-Benzylloxy-C ₆ H ₄ -CH ₂
	1.579	1-Naphthyl-CH ₂
	1.580	2-Naphthyl-CH ₂
	1.581	9-Anthryl-CH ₂
40	1.582	2-CH ₃ -3-C ₆ H ₅ O-C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.583	2-CH ₃ -4-C ₆ H ₅ O-C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.584	2-CH ₃ -5-C ₆ H ₅ O-C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.585	3-CH ₃ -4-C ₆ H ₅ O-C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.586	4-CH ₃ -5-C ₆ H ₅ O-C ₆ H ₃ -CH ₂
45	1.587	2-Cl-3-C ₆ H ₅ O-C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.588	2-Cl-4-C ₆ H ₅ O-C ₆ H ₃ -CH ₂

	Verb.-Nr.	R ²
	1.589	2-Cl-5-C ₆ H ₅ O-C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.590	3-Cl-4-C ₆ H ₅ O-C ₆ H ₃ -CH ₂
5	1.591	3-Cl-5-C ₆ H ₅ O-C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.592	2-CH ₃ -4-CO ₂ CH ₃ -C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.593	2-CH ₃ -5-CO ₂ CH ₃ -C ₆ H ₃ -CH ₂
	1.594	C ₆ H ₅ -CH(CH ₃)
10	1.595	2-F-C ₆ H ₄ -CH(CH ₃)
	1.596	2-F-C ₆ H ₄ -CH(CH ₃)
	1.597	4-F-C ₆ H ₄ -CH(CH ₃)
	1.598	2-Cl-C ₆ H ₄ -CH(CH ₃)
	1.599	3-Cl-C ₆ H ₄ -CH(CH ₃)
15	1.600	4-Cl-C ₆ H ₄ -CH(CH ₃)
	1.601	2,3-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
	1.602	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
	1.603	2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
20	1.604	2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
	1.605	3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
	1.606	2-CH ₃ -C ₆ H ₄ -CH(CH ₃)
	1.607	3-CH ₃ -C ₆ H ₄ -CH(CH ₃)
25	1.608	4-CH ₃ -C ₆ H ₄ -CH(CH ₃)
	1.609	2,3-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
	1.610	2,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
	1.611	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
30	1.612	3,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
	1.613	3,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
	1.614	4,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
	1.615	2,3,4-(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₂ -CH(CH ₃)
	1.616	2,4,5-(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₂ -CH(CH ₃)
35	1.617	2,4,6-(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₂ -CH(CH ₃)
	1.618	2,2,6-(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₂ -CH(CH ₃)
	1.619	2-CF ₃ -C ₆ H ₄ -CH(CH ₃)
	1.620	2-CF ₃ -C ₆ H ₄ -CH(CH ₃)
40	1.621	4-CF ₃ -C ₆ H ₄ -CH(CH ₃)
	1.622	2-CH ₃ -3-CF ₃ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
	1.623	2-CH ₃ -4-CF ₃ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
	1.624	2-CF ₃ -3-CH ₃ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
45	1.625	2-CF ₃ -4-CH ₃ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
	1.626	2-CF ₃ -5-CH ₃ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
	1.627	2-CH ₃ -5-CF ₃ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)

	Verb.-Nr.	R ²
	1.628	2-Br-C ₆ H ₄ -CH(CH ₃)
	1.629	3-Br-C ₆ H ₄ -CH(CH ₃)
5	1.630	4-Br-C ₆ H ₄ -CH(CH ₃)
	1.631	2-(iso-Propyl)-C ₆ H ₄ -CH(CH ₃)
	1.632	3-(iso-Propyl)-C ₆ H ₄ -CH(CH ₃)
	1.633	4-(iso-Propyl)-C ₆ H ₄ -CH(CH ₃)
10	1.634	2-(iso-Propyl)-3-Cl-C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
	1.635	2-(iso-Propyl)-4-Cl-C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
	1.636	2-(iso-Propyl)-5-Cl-C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
	1.637	2-CH ₃ -3-(iso-Propyl)-C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
	1.638	2-CH ₃ -4-(iso-Propyl)-C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
15	1.639	2-CH ₃ -5-(iso-Propyl)-C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
	1.640	2-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₄ -CH(CH ₃)
	1.641	3-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₄ -CH(CH ₃)
	1.642	4-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₄ -CH(CH ₃)
20	1.643	2-CH ₃ -3-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
	1.644	2-CH ₃ -4-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
	1.645	2-CH ₃ -5-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
	1.646	3-CH ₃ -4-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
25	1.647	3-CH ₃ -5-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
	1.648	2-Cl-3-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
	1.649	2-Cl-4-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
	1.650	3-Cl-4-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
30	1.651	3-Cl-5-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
	1.652	2-OCH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂ -CH(CH ₃)
	1.653	3-OCH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂ -CH(CH ₃)
	1.654	4-OCH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂ -CH(CH ₃)
	1.655	2-CH ₃ -3-OCH ₃ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
35	1.656	2-CH ₃ -4-OCH ₃ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
	1.657	2-CH ₃ -5-OCH ₃ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
	1.658	3-CH ₃ -5-OCH ₃ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
	1.659	3-CH ₃ -5-OCH ₃ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
40	1.660	2-Cl-3-OCH ₃ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
	1.661	2-Cl-4-OCH ₃ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
	1.662	2-Cl-5-OCH ₃ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
	1.663	2-OCH ₃ -3-Cl-C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
45	1.664	2-OCH ₃ -4-Cl-C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
	1.665	2-OCH ₃ -5-Cl-C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
	1.666	2-CH ₃ -4-(Cyclohexyl)-C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)

Verb.-Nr.	R ²
1.667	2-CH ₃ -4-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
1.668	2-CH ₃ -3-Br-C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
5 1.669	2-CH ₃ -4-Br-C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
1.670	3-CH ₃ -5-Br-C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
1.671	2-CH ₃ -3-(Methoxyiminoethyl)-C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
1.672	2-Methoxyiminoethyl-C ₆ H ₄ -CH(CH ₃)
1.673	3-Methoxyiminoethyl-C ₆ H ₄ -CH(CH ₃)
10 1.674	2-CH ₃ -4-(Methoxyiminoethyl)-C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
1.675	2-Phenyl-C ₆ H ₄ -CH(CH ₃)
1.676	3-Phenyl-C ₆ H ₄ -CH(CH ₃)
1.677	4-Phenyl-C ₆ H ₄ -CH(CH ₃)
15 1.678	2-Phenoxy-C ₆ H ₄ -CH(CH ₃)
1.679	3-Phenoxy-C ₆ H ₄ -CH(CH ₃)
1.680	4-Phenoxy-C ₆ H ₄ -CH(CH ₃)
1.681	2-Benzyloxy-C ₆ H ₄ -CH(CH ₃)
20 1.682	3-Benzyloxy-C ₆ H ₄ -CH(CH ₃)
1.683	4-Benzyloxy-C ₆ H ₄ -CH(CH ₃)
1.684	1-Naphthyl-CH(CH ₃)
1.685	2-Naphthyl-CH(CH ₃)
25 1.686	9-Anthryl-CH(CH ₃)
1.687	2-CH ₃ -3-C ₆ H ₅ O-C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
1.688	2-CH ₃ -4-C ₆ H ₅ O-C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
1.689	2-CH ₃ -5-C ₆ H ₅ O-C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
1.690	3-CH ₃ -4-C ₆ H ₅ O-C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
30 1.691	4-CH ₃ -5-C ₆ H ₅ O-C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
1.692	2-Cl-3-C ₆ H ₅ O-C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
1.693	2-Cl-4-C ₆ H ₅ O-C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
1.694	2-Cl-5-C ₆ H ₅ O-C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
35 1.695	3-Cl-4-C ₆ H ₅ O-C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
1.696	3-Cl-5-C ₆ H ₅ O-C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
1.697	2-CH ₃ -4-CO ₂ CH ₃ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
1.698	2-CH ₃ -5-CO ₂ CH ₃ -C ₆ H ₃ -CH(CH ₃)
40 1.699	C ₆ H ₅ -(CH ₂) ₂
1.700	2-F-C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂
1.701	2-F-C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂
1.702	4-F-C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂
1.703	2-Cl-C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂
45 1.704	3-Cl-C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂
1.705	4-Cl-C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂

	Verb.-Nr.	R ²
	1.706	2,3-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
	1.707	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
5	1.708	2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
	1.709	2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
	1.710	3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
	1.711	2-CH ₃ -C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂
10	1.712	3-CH ₃ -C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂
	1.713	4-CH ₃ -C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂
	1.714	2,3-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
	1.715	2,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
	1.716	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
15	1.717	3,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
	1.718	3,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
	1.719	4,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
	1.720	2,3,4-(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₂ -(CH ₂) ₂
20	1.721	2,4,5-(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₂ -(CH ₂) ₂
	1.722	2,4,6-(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₂ -(CH ₂) ₂
	1.723	2,2,6-(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₂ -(CH ₂) ₂
	1.724	2-CF ₃ -C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂
25	1.725	2-CF ₃ -C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂
	1.726	4-CF ₃ -C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂
	1.727	2-CH ₃ -3-CF ₃ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
	1.728	2-CH ₃ -4-CF ₃ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
	1.729	2-CF ₃ -3-CH ₃ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
30	1.730	2-CF ₃ -4-CH ₃ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
	1.731	2-CF ₃ -5-CH ₃ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
	1.732	2-CH ₃ -5-CH ₃ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
	1.733	2-Br-C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂
35	1.734	3-Br-C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂
	1.735	4-Br-C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂
	1.736	2-(iso-Propyl)-C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂
	1.737	3-(iso-Propyl)-C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂
40	1.738	4-(iso-Propyl)-C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂
	1.739	2-(iso-Propyl)-3-Cl-C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
	1.740	2-(iso-Propyl)-4-Cl-C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
	1.741	2-(iso-Propyl)-5-Cl-C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
45	1.742	2-CH ₃ -3-(iso-Propyl)-C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
	1.743	2-CH ₃ -4-(iso-Propyl)-C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
	1.744	2-CH ₃ -5-(iso-Propyl)-C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂

Verb.-Nr.	R ²
1.745	2-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂
1.746	3-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂
5 1.747	4-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂
1.748	2-CH ₃ -3-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
1.749	2-CH ₃ -4-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
1.750	2-CH ₃ -5-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
10 1.751	3-CH ₃ -4-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
1.752	3-CH ₃ -5-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
1.753	2-Cl-3-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
1.754	2-Cl-4-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
1.755	2-Cl-5-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
15 1.756	3-Cl-4-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
1.757	3-Cl-5-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
1.758	2-OCH ₃ -C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂
1.759	3-OCH ₃ -C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂
20 1.760	4-OCH ₃ -C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂
1.761	2-CH ₃ -3-OCH ₃ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
1.762	2-CH ₃ -4-OCH ₃ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
1.763	2-CH ₃ -5-OCH ₃ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
25 1.764	3-CH ₃ -4-OCH ₃ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
1.765	3-CH ₃ -5-OCH ₃ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
1.766	2-Cl-3-OCH ₃ -C ₆ H ₃ -(CH ₃) ₂
1.767	2-Cl-4-OCH ₃ -C ₆ H ₃ -(CH ₃) ₂
1.768	2-Cl-5-OCH ₃ -C ₆ H ₃ -(CH ₃) ₂
30 1.769	2-OCH ₃ -3-Cl-C ₆ H ₃ -(CH ₃) ₂
1.770	2-OCH ₃ -4-Cl-C ₆ H ₃ -(CH ₃) ₂
1.771	2-OCH ₃ -5-Cl-C ₆ H ₃ -(CH ₃) ₂
1.772	2-CH ₃ -4-(Cyclohexyl)-C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
35 1.773	2-CH ₃ -4-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
1.774	2-CH ₃ -3-Br-C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
1.775	2-CH ₃ -4-Br-C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
1.776	3-CH ₃ -5-Br-C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
40 1.777	2-CH ₃ -3-(Methoxyiminoethyl)-C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
1.778	2-Methoxyiminoethyl-C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂
1.779	3-Methoxyiminoethyl-C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂
1.780	2-CH ₃ -4-(Methoxyiminoethyl)-C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
45 1.781	2-Phenyl-C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂
1.782	3-Phenyl-C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂
1.783	4-Phenyl-C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂

	Verb.-Nr.	R ²
	1.784	2-Phenoxy-C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂
	1.785	3-Phenoxy-C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂
5	1.786	4-Phenoxy-C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂
	1.787	2-Benzyloxy-C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂
	1.788	2-Benzyloxy-C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂
	1.789	4-Benzyloxy-C ₆ H ₄ -(CH ₂) ₂
10	1.790	1-Naphthyl-(CH ₂) ₂
	1.791	2-Naphthyl-(CH ₂) ₂
	1.792	9-Anthryl-(CH ₂) ₂
	1.793	2-CH ₃ -3-C ₆ H ₅ O-C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
	1.794	2-CH ₃ -4-C ₆ H ₅ O-C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
15	1.795	2-CH ₃ -5-C ₆ H ₅ O-C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
	1.796	3-CH ₃ -4-C ₆ H ₅ O-C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
	1.797	4-CH ₃ -5-C ₆ H ₅ O-C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
	1.798	2-Cl-3-C ₆ H ₅ O-C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
20	1.799	2-Cl-4-C ₆ H ₅ O-C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
	1.800	2-Cl-5-C ₆ H ₅ O-C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
	1.801	3-Cl-4-C ₆ H ₅ O-C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
	1.802	3-Cl-5-C ₆ H ₅ O-C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
25	1.803	2-CH ₃ -4-CO ₂ CH ₃ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
	1.804	2-CH ₃ -5-CO ₂ CH ₃ -C ₆ H ₃ -(CH ₂) ₂
	1.805	C ₆ H ₅ -CH=CH-CH ₂
	1.806	2-F-C ₆ H ₄ -CH=CH-CH ₂
30	1.807	3-F-C ₆ H ₄ -CH=CH-CH ₂
	1.808	4-F-C ₆ H ₄ -CH=CH-CH ₂
	1.809	2-Cl-C ₆ H ₄ -CH=CH-CH ₂
	1.810	3-Cl-C ₆ H ₄ -CH=CH-CH ₂
	1.811	4-Cl-C ₆ H ₄ -CH=CH-CH ₂
35	1.812	2,3-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -CH=CH-CH ₂
	1.813	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -CH=CH-CH ₂
	1.814	2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -CH=CH-CH ₂
	1.815	2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -CH=CH-CH ₂
40	1.816	3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -CH=CH-CH ₂
	1.817	2-CH ₃ -C ₆ H ₄ -CH=CH-CH ₂
	1.818	3-CH ₃ -C ₆ H ₄ -CH=CH-CH ₂
	1.819	4-CH ₃ -C ₆ H ₄ -CH=CH-CH ₂
45	1.820	2,3-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH=CH-CH ₂
	1.821	2,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH=CH-CH ₂
	1.822	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH=CH-CH ₂

	Verb.-Nr.	R ²
	1.823	3,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH=CH-CH ₂
	1.824	3,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH=CH-CH ₂
5	1.825	4,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH=CH-CH ₂
	1.826	2,3,4-(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₂ -CH=CH-CH ₂
	1.827	2,4,5-(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₂ -CH=CH-CH ₂
	1.828	2,4,6-(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₂ -CH=CH-CH ₂
10	1.829	2,3,6-(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₂ -CH=CH-CH ₂
	1.830	2-CF ₃ -C ₆ H ₄ -CH=CH-CH ₂
	1.831	3-CF ₃ -C ₆ H ₄ -CH=CH-CH ₂
	1.832	4-CF ₃ -C ₆ H ₄ -CH=CH-CH ₂
	1.833	2-CH ₃ -3-CF ₃ -C ₆ H ₃ -CH=CH-CH ₂
15	1.834	2-CH ₃ -4-CF ₃ -C ₆ H ₃ -CH=CH-CH ₂
	1.835	2-CF ₃ -3-CH ₃ -C ₆ H ₃ -CH=CH-CH ₂
	1.836	2-CF ₃ -4-CH ₃ -C ₆ H ₃ -CH=CH-CH ₂
	1.837	2-CF ₃ -5-CH ₃ -C ₆ H ₃ -CH=CH-CH ₂
20	1.838	2-CH ₃ -5-CF ₃ -C ₆ H ₃ -CH=CH-CH ₂
	1.839	C ₆ H ₅ -(CH ₂) ₃
	1.840	C ₆ H ₅ -(CH ₂) ₄
	1.841	C ₆ H ₅ -CH ₂ CH=CH-CH ₂
25	1.842	4-F-C ₆ H ₄ -CH=CH-(CH ₂) ₂
	1.843	CH ₃ O-CO-CH ₂
	1.844	CH ₃ CH ₂ O-CO-CH ₂
	1.845	CH ₃ -CO-CH ₂ -CH ₂
	1.846	t-C ₄ H ₉ O-CO-(CH ₂) ₃
30	1.847	t-C ₄ H ₉ O-CO-(CH ₂) ₂
	1.848	t-C ₄ H ₉ O-CO-CH ₂
	1.849	n-C ₄ H ₉ O-CO-CH ₂
	1.850	iso-C ₄ H ₉ O-CO-CH ₂
35	1.851	n-C ₃ H ₇ O-CO-CH ₂
	1.852	sec.-C ₄ H ₉ O-CO-CH ₂
	1.853	C ₆ H ₅ -CO-CH ₂
	1.854	2-CH ₃ -C ₆ H ₄ O-CO-CH ₂
40	1.855	3-CH ₃ -C ₆ H ₄ O-CO-CH ₂
	1.856	4-CH ₃ -C ₆ H ₄ O-CO-CH ₂
	1.857	2-Cl-C ₆ H ₄ O-CO-CH ₂
	1.858	3-Cl-C ₆ H ₄ O-CO-CH ₂
	1.859	4-Cl-C ₆ H ₄ O-CO-CH ₂
45	1.860	C ₆ H ₅ -C(CH ₃)=CH-CH ₂
	1.861	CH ₂ -[pyridin-2-yl]

Verb.-Nr.	R ²
1.862	CH ₂ -[3-Cl-pyridin-2-yl]
1.863	CH ₂ -[4-Cl-pyridin-2-yl]
5 1.864	CH ₂ -[3-CH ₃ -pyridin-2-yl]
1.865	CH ₂ -[4-CH ₃ -pyridin-2-yl]
1.866	CH ₂ -[3-CF ₃ -pyridin-2-yl]
1.867	CH ₂ -[4-CF ₃ -pyridin-2-yl]
10 1.868	CH ₂ -[3-Br-pyridin-2-yl]
1.869	CH ₂ -[4-Br-pyridin-2-yl]
1.870	CH ₂ -[3-F-pyridin-2-yl]
1.871	CH ₂ -[4-F-pyridin-2-yl]
1.872	CH ₂ -[pyridin-3-yl]
15 1.873	CH ₂ -[2-Cl-pyridin-3-yl]
1.874	CH ₂ -[pyrazin-2-yl]
1.875	CH ₂ -[benzopyrazin-2-yl]
1.876	CH ₂ -[pyridazin-3-yl]
20 1.877	CH ₂ -[3-CH ₃ , 4-Cl-pyridin-2-yl]
1.878	CH ₂ -[4-CH ₃ , 3-Cl-pyridin-2-yl]
1.879	CH ₂ -[4-CH ₃ , 3-Br-pyridin-2-yl]
1.880	CH ₂ -[6-CH ₃ , 3-Cl-pyridin-2-yl]
25 1.881	CH ₂ -[6-CH ₃ , 3-Br-pyridin-2-yl]
1.882	CH ₂ -[6-CH ₃ , 3-CH ₃ -pyridin-2-yl]
1.883	CH ₂ -[4,6-(CH ₃) ₂ -pyridin-2-yl]
1.884	CH ₂ -[4-CF ₃ , 3-Cl-pyridin-2-yl]
1.885	CH ₂ -[3,6-Cl ₂ -pyridin-2-yl]
30 1.886	CH ₂ -[3,4-Cl ₂ -pyridin-2-yl]
1.887	CH ₂ -[5-Cl, 6-CH ₃ -pyridin-2-yl]
1.888	CH ₂ -[3-Cl, 4-OCH ₃ -pyridin-2-yl]
1.889	CH ₂ -[3-F, 6-Cl-pyridin-2-yl]
35 1.890	CH ₂ -[4-Br, 6-NO ₂ -pyridin-2-yl]
1.891	CH ₂ -[furan-2-yl]
1.892	CH ₂ -[furan-3-yl]
1.893	CH ₂ -[4-Cl-furan-2-yl]
40 1.894	CH ₂ -[pyrrol-2-yl]
1.895	CH ₂ -[pyrrol-3-yl]
1.896	CH ₂ -[1-CH ₃ -pyrrol-2-yl]
1.897	CH ₂ -[1-CH ₃ -pyrrol-3-yl]
1.898	CH ₂ -[4,5-benzofuran-2-yl]
45 1.899	CH ₂ -[4,5-benzothien-2-yl]
1.900	CH ₂ -[pyrazol-5-yl]

	Verb.-Nr.	R ²
	1.901	CH ₂ -[isoxazol-5-yl]
	1.902	CH ₂ -[4-Cl-isoxazol-5-yl]
5	1.903	CH ₂ -[3-Cl-isoxazol-5-yl]
	1.904	CH ₂ -[4-CH ₃ -isoxazol-5-yl]
	1.905	CH ₂ -[3-CH ₃ -isoxazol-5-yl]
	1.906	CH ₂ -[3-CH ₃ , 4-Cl-isoxazol-5-yl]
10	1.907	CH ₂ -[4-CH ₃ , 3-Cl-isoxazol-5-yl]
	1.908	CH ₂ -[thien-2-yl]
	1.909	CH ₂ -[thien-3-yl]
	1.910	CH ₂ -[3-Cl-thien-2-yl]
	1.911	CH ₂ -[4-Cl-thien-2-yl]
15	1.912	CH ₂ -[5-Cl-thien-2-yl]
	1.913	CH ₂ -[indol-2-yl]
	1.914	CH ₂ -[isothiazol-5-yl]
	1.915	CH ₂ -[4-Cl-isothiazol-5-yl]
20	1.916	CH ₂ -[3-Cl-isothiazol-5-yl]
	1.917	CH ₂ -[2-C ₆ H ₅ -oxazol-4-yl]
	1.918	CH ₂ -[2-[2-CH ₃ -C ₆ H ₄]-oxazol-4-yl]
	1.919	CH ₂ -[2-[3-CH ₃ -C ₆ H ₄]-oxazol-4-yl]
25	1.920	CH ₂ -[2-[4-CH ₃ -C ₆ H ₄]-oxazol-4-yl]
	1.921	CH ₂ -[2-[2-F-C ₆ H ₄]-oxazol-4-yl]
	1.922	CH ₂ -[2-[4-F-C ₆ H ₄]-oxazol-4-yl]
	1.923	CH ₂ -[2-[2-CH ₃ , 4-F-C ₆ H ₃]-oxazol-4-yl]
	1.924	CH ₂ -[2-[2-CH ₃ , 4-Cl-C ₆ H ₃]-oxazol-4-yl]
30	1.925	CH ₂ -[2-[5-CH ₃ , 2-Cl-C ₆ H ₃]-oxazol-4-yl]
	1.926	CH ₂ -[2-[2-CH ₃ , 4-CH(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃]-oxazol-4-yl]
	1.927	CH ₂ -[2-[2,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃]-oxazol-4-yl]
	1.928	CH ₂ -[2-[2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃]-oxazol-4-yl]
35	1.929	CH ₂ -C≡N
	1.930	CH ₂ CH=CHCH ₂ -OC(CH ₃) ₃
	1.931	CH ₂ CH=C(CH ₃)CH ₂ CH ₂ CH=C(CH ₃) ₂
	1.932	CH ₂ CH=C(CH ₃)CH ₂ CH ₂ CH=CHCH(CH ₃) ₂

40

45

Tabelle K.2

	Verb.-Nr.	R ²
5	1.671	R ²
	1.672	Methyl
	1.673	Ethyl
	1.674	n-Propyl
10	1.675	iso-Propyl
	1.676	n-Butyl
	1.677	iso-Butyl
	1.678	sec.-Butyl
	1.679	tert.-Butyl
15	1.680	n-Hexyl
	1.681	n-Decyl
	1.682	Cyclopropyl
	1.683	Cyclohexyl
20	1.684	1-Methylcyclopropyl
	1.685	1-Methylcyclohexyl
	1.686	Ethenyl
	1.687	1-Propenyl
25	1.688	2-Methyl-1-propenyl
	1.689	2-Propenyl
	1.690	2-Butenyl
	1.691	Phenyl
30	1.692	3-Fluorphenyl
	1.693	4-Fluorphenyl
	1.694	2-Chlorphenyl
	1.695	3-Chlorphenyl
	1.696	4-Chlorphenyl
35	1.697	Pentachlorphenyl
	1.698	2,3-Dichlorphenyl
	1.699	2,4-Dichlorphenyl
	1.700	2,5-Dichlorphenyl
40	1.701	2,6-Dichlorphenyl
	1.702	3,4-Dichlorphenyl
	1.703	3,5-Dichlorphenyl
	1.704	2,3,4-Trichlorphenyl
45	1.705	2,3,5-Trichlorphenyl
	1.706	2,3,6-Trichlorphenyl
	1.707	2,4,5-Trichlorphenyl

	Verb.-Nr.	R ²
	1.708	2,4,6-Trichlorphenyl
	1.709	3,4,5-Trichlorphenyl
5	1.710	2,3,4,5-Tetrachlorphenyl
	1.711	2,3,4,6-Tetrachlorphenyl
	1.712	2-Bromphenyl
	1.713	3-Bromphenyl
10	1.714	4-Bromphenyl
	1.715	2,4-Dibromphenyl
	1.716	3-Brom-4-Fluorphenyl
	1.717	3-Brom-4-Methoxyphenyl
	1.718	2-Jodphenyl
15	1.719	3-Jodphenyl
	1.720	4-Jodphenyl
	1.721	2-Chlor-4-Fluorphenyl
	1.722	2-Chlor-5-Fluorphenyl
20	1.723	2-Chlor-6-Fluorphenyl
	1.724	2-Chlor-4-Bromphenyl
	1.725	2-Brom-4-Chlorphenyl
	1.726	2-Brom-4-Fluorphenyl
25	1.727	3-Brom-4-Chlorphenyl
	1.728	3-Chlor-4-Fluorphenyl
	1.729	3-Fluor-4-Chlorphenyl
	1.730	2-Cyanophenyl
	1.731	3-Cyanophenyl
30	1.732	4-Cyanophenyl
	1.733	2-Nitrophenyl
	1.734	3-Nitrophenyl
	1.735	4-Nitrophenyl
35	1.736	2-Methylphenyl
	1.737	3-Methylphenyl
	1.738	4-Methylphenyl
	1.739	2,4-Dimethylphenyl
40	1.740	2,5-Dimethylphenyl
	1.741	2,6-Dimethylphenyl
	1.742	3,4-Dimethylphenyl
	1.743	3,5-Dimethylphenyl
45	1.744	2,3,4-Trimethylphenyl
	1.745	2,3,5-Trimethylphenyl
	1.746	2,3,6-Trimethylphenyl

	Verb.-Nr.	R ²
	1.747	2,4,5-Trimethylphenyl
	1.748	2,4,6-Trimethylphenyl
5	1.749	3,4,5-Trimethylphenyl
	1.750	Pentamethylphenyl
	1.751	2-Methyl-5-Methoxyphenyl
	1.752	2-Methyl-6-Methoxyphenyl
10	1.753	2-Methyl-4-iso-Propoxyphenyl
	1.754	2-Methyl-2,5-Dimethoxyphenyl
	1.755	2-Methoxyphenyl
	1.756	3-Methoxyphenyl
	1.757	4-Methoxyphenyl
15	1.758	2,3-Dimethoxyphenyl
	1.759	2,4-Dimethoxyphenyl
	1.760	2,5-Dimethoxyphenyl
	1.761	2,6-Dimethoxyphenyl
20	1.762	3,4-Dimethoxyphenyl
	1.763	3,5-Dimethoxyphenyl
	1.764	3,6-Dimethoxyphenyl
	1.765	2,3,4-Trimethoxyphenyl
25	1.766	2,3,5-Trimethoxyphenyl
	1.767	2,3,6-Trimethoxyphenyl
	1.768	2,4,5-Trimethoxyphenyl
	1.769	2,4,6-Trimethoxyphenyl
30	1.770	3,4,5-Trimethoxyphenyl
	1.771	2-Ethoxyphenyl
	1.772	3-Ethoxyphenyl
	1.773	4-Ethoxyphenyl
	1.774	2-iso-Propoxyphenyl
35	1.775	3-iso-Propoxyphenyl
	1.776	2-Phenylphenyl
	1.777	3-Phenylphenyl
	1.778	4-Phenylphenyl
40	1.779	2-Phenoxyphenyl
	1.780	3-Phenoxyphenyl
	1.781	4-Phenoxyphenyl
	1.782	2-Benzoyloxyphenyl
45	1.783	3-Benzoyloxyphenyl
	1.784	4-Benzoyloxyphenyl
	1.785	4-(Imidazol-1'-yl)phenyl

	Verb.-Nr.	R ²
	1.786	4-(Piperazin-1'-yl)phenyl
	1.787	4-(Morpholino-1'-yl)phenyl
5	1.788	4-(Piperidinyl-1'-yl)phenyl
	1.789	4-(Pyridyl-2'-oxy)phenyl
	1.790	2-Cyclopropylphenyl
	1.791	3-Cyclopropylphenyl
10	1.792	4-Cyclopropylphenyl
	1.793	3-Cyclohexylphenyl
	1.794	4-Cyclohexylphenyl
	1.795	4-Oxiranylphenyl
	1.796	4-iso-Propoxyphenyl
15	1.797	3-tert.-Butoxyphenyl
	1.798	4-tert.-Butoxyphenyl
	1.799	2-Trifluormethoxyphenyl
	1.800	3-Trifluormethoxyphenyl
20	1.801	4-Trifluormethoxymethyl
	1.802	2-Chlormethylphenyl
	1.803	3-Chlormethylphenyl
	1.804	4-Chlormethylphenyl
25	1.805	2-Trifluormethylphenyl
	1.806	3-Trifluormethylphenyl
	1.807	4-Trifluormethylphenyl
	1.808	2-(Methoxyiminomethyl)phenyl
	1.809	3-(Methoxyiminomethyl)phenyl
30	1.810	4-(Methoxyiminomethyl)phenyl
	1.811	2-(Ethoxyiminomethyl)phenyl
	1.812	3-(Ethoxyiminomethyl)phenyl
	1.813	4-(Ethoxyiminomethyl)phenyl
35	1.814	2-(n-Propoxyiminomethyl)phenyl
	1.815	3-(n-Propoxyiminomethyl)phenyl
	1.816	4-(n-Propoxyiminomethyl)phenyl
	1.817	2-(iso-Propoxyiminomethyl)phenyl
40	1.818	3-(iso-propoxyiminomethyl)phenyl
	1.819	2-(Ethoxyimino-1'-ethyl)phenyl
	1.820	3-(Ethoxyimino-1'-ethyl)phenyl
	1.821	4-(Ethoxyimino-1'-ethyl)phenyl
45	1.822	2-(n-propoxyimino-1'-ethyl)phenyl
	1.823	3-(n-propoxyimino-1'-ethyl)phenyl
	1.824	4-(n-propoxyimino-1'-ethyl)phenyl

Verb.-Nr.	R ²
1.825	2-(n-Butoxyamino-1'-ethyl)phenyl
1.826	3-(n-Butoxyamino-1'-ethyl)phenyl
5 1.827	4-(n-Butoxyamino-1'-ethyl)phenyl
1.828	2-(n-Pentoxylimino-1'-ethyl)phenyl
1.829	3-(n-Pentoxylimino-1'-ethyl)phenyl
1.830	4-(n-Pentoxylimino-1'-ethyl)phenyl
10 1.831	2-(n-Hexoxylimino-1'-ethyl)phenyl
1.832	3-(n-Hexoxylimino-1'-ethyl)phenyl
1.833	4-(n-Hexoxylimino-1'-ethyl)phenyl
1.834	2-(Allyloxyimino-1'-ethyl)phenyl
1.835	3-(Allyloxyimino-1'-ethyl)phenyl
15 1.836	4-(Allyloxyimino-1'-ethyl)phenyl
1.837	2-(Benzyloxyimino-1'-ethyl)phenyl
1.838	3-(Benzyloxyimino-1'-ethyl)phenyl
1.839	4-(Benzyloxyimino-1'-ethyl)phenyl
20 1.840	2-(2-Fluorphenyl)phenyl
1.841	2-(2-Chlorphenyl)phenyl
1.842	2-(2-Methylphenyl)phenyl
1.843	2-(2-Methoxyphenyl)phenyl
25 1.844	4-(iso-propoxyiminomethyl)phenyl
1.845	2-(n-Butoxyiminomethyl)phenyl
1.846	3-(n-Butoxyiminomethyl)phenyl
1.847	4-(n-Butoxyiminomethyl)phenyl
1.848	2-(iso-Butoxyiminomethyl)phenyl
30 1.849	3-(iso-Butoxyiminomethyl)phenyl
1.850	4-(iso-Butoxyiminomethyl)phenyl
1.851	2-(tert.-Butoxyiminomethyl)phenyl
1.852	3-(tert.-Butoxyiminomethyl)phenyl
35 1.853	4-(tert.-Butoxyiminomethyl)phenyl
1.854	2-(n-Pentoxyliminomethyl)phenyl
1.855	3-(n-Pentoxyliminomethyl)phenyl
1.856	4-(n-Pentoxyliminomethyl)phenyl
40 1.857	2-(n-Hexoxyliminomethyl)phenyl
1.858	3-(n-Hexoxyliminomethyl)phenyl
1.859	4-(n-Hexoxyliminomethyl)phenyl
1.860	2-(Allyloxyiminomethyl)phenyl
1.861	3-(Allyloxyiminomethyl)phenyl
45 1.862	4-(Allyloxyiminomethyl)phenyl
1.863	2-(Benzyloxyiminomethyl)phenyl

	Verb.-Nr.	R ²
	1.864	3-(Benzyloxyiminomethyl)phenyl
	1.865	4-(Benzyloxyiminomethyl)phenyl
5	1.866	2-(Methoxyimino-1'-ethyl)phenyl
	1.867	3-(Methoxyimino-1'-ethyl)phenyl
	1.868	4-(Methoxyimino-1'-ethyl)phenyl
	1.869	3-Phenoxyphenyl
	1.870	4-Phenoxyphenyl
10	1.871	2-Benzyloxyphenyl
	1.872	3-Benzyloxyphenyl
	1.873	4-Benzyloxyphenyl
	1.874	4-(Imidazol-1'-yl)phenyl
15	1.875	4-(Piperazin-1'-yl)phenyl
	1.876	4-(Morpholin-1'-yl)phenyl
	1.877	4-(Piperidin-1'-yl)phenyl
	1.878	4-Pyridyl-2'-oxy)phenyl
20	1.879	2-Cyclopropylphenyl
	1.880	3-Cyclopropylphenyl
	1.881	4-Cyclopropylphenyl
	1.882	3-Cyclohexylphenyl
25	1.883	4-Cyclohexylphenyl
	1.884	4-Oxiranylphenyl
	1.885	6-F-Pyridin-3-yl
	1.886	6-Cl-Pyridin-3-yl
	1.887	6-Br-Pyridin-3-yl
30	1.888	6-CH ₃ -Pyridin-3-yl
	1.889	6-CF ₃ -Pyridin-3-yl
	1.890	6-CH ₃ O-Pyridin-3-yl
	1.891	2-F-Pyridin-4-yl
35	1.892	2-Cl-Pyridin-4-yl
	1.893	2-Br-Pyridin-4-yl
	1.894	2-CH ₃ -Pyridin-4-yl
	1.895	2-CF ₃ -Pyridin-4-yl
40	1.896	2-CH ₃ O-Pyridin-4-yl
	1.897	3-F-Pyridin-4-yl
	1.898	3-Cl-Pyridin-4-yl
	1.899	3-Br-Pyridin-4-yl
45	1.900	3-CH ₃ -Pyridin-4-yl
	1.901	3-CF ₃ -Pyridin-4-yl
	1.902	3-CH ₃ O-Pyridin-3-yl

	Verb.-Nr.	R ²
	1.903	5-F-Pyridin-4-yl
	1.904	5-Cl-Pyridin-4-yl
5	1.905	5-Br-Pyridin-4-yl
	1.906	5-CH ₃ -Pyridin-4-yl
	1.907	5-CF ₃ -Pyridin-4-yl
	1.908	5-CH ₃ O-Pyridin-4-yl
10	1.909	6-F-Pyridin-4-yl
	1.910	6-Cl-Pyridin-4-yl
	1.911	6-Br-Pyridin-4-yl
	1.912	6-CH ₃ -Pyridin-4-yl
	1.913	6-CF ₃ -Pyridin-4-yl
15	1.914	6-CH ₃ O-Pyridin-4-yl
	1.915	2-F-Pyridin-5-yl
	1.916	2-Cl-Pyridin-5-yl
	1.917	2-Br-Pyridin-5-yl
20	1.918	2-CH ₃ -Pyridin-5-yl
	1.919	2-CF ₃ -Pyridin-5-y
	1.920	2-CH ₃ O-Pyridin-5-yl
	1.921	4-F-Pyridin-5-yl
25	1.922	4-Cl-Pyridin-5-yl
	1.923	4-Br-Pyridin-5-yl
	1.924	4-CH ₃ -Pyridin-5-yl
	1.925	4-CF ₃ -Pyridin-5-yl
	1.926	4-CH ₃ O-Pyridin-5-yl
30	1.927	3-F-Pyridin-2-yl
	1.928	3-Cl-Pyridin-2-yl
	1.929	3-Br-Pyridin-2-yl
	1.930	3-CH ₃ -Pyridin-2-yl
35	1.931	3-CF ₃ -Pyridin-2-yl
	1.932	3-CH ₃ O-Pyridin-2-yl
	1.933	4-F-Pyridin-2-yl
	1.934	4-Br-Pyridin-2-yl
40	1.935	4-CF ₃ -Pyridin-2-yl
	1.936	4-CH ₃ O-Pyridin-2-yl
	1.937	5-F-Pyridin-2-yl
	1.938	5-Cl-Pyridin-2-yl
45	1.939	5-Br-Pyridin-2-yl
	1.940	5-CF ₃ -Pyridin-2-yl
	1.941	5-CH ₃ -Pyridin-2-yl

	Verb.-Nr.	R ²
	1.942	5-CH ₃ O-Pyridin-2-yl
	1.943	6-F-Pyridin-2-yl
5	1.944	6-Cl-Pyridin-2-yl
	1.945	6-Br-Pyridin-2-yl
	1.946	6-CH ₃ -Pyridin-2-yl
	1.947	6-CF ₃ -Pyridin-2-yl
10	1.948	6-CH ₃ O-Pyridin-2-yl
	1.949	2-F-Pyridin-3-yl
	1.950	4-Cl-Pyridin-2-yl
	1.951	2-Br-Pyridin-3-yl
	1.952	2-CH ₃ -Pyridin-3-yl
15	1.953	2-CF ₃ -Pyridin-3-yl
	1.954	2-CH ₃ O-Pyridin-3-yl
	1.955	4-F-Pyridin-3-yl
	1.956	4-Cl-Pyridin-3-yl
20	1.957	4-Br-Pyridin-3-yl
	1.958	4-CH ₃ -Pyridin-3-yl
	1.959	4-CF ₃ -Pyridin-3-yl
	1.960	4-CH ₃ O-Pyridin-3-yl
25	1.961	5-F-Pyridin-3-yl
	1.962	5-Cl-Pyridin-3-yl
	1.963	5-Br-Pyridin-3-yl
	1.964	5-CH ₃ -Pyridin-3-yl
	1.965	5-CF ₃ -Pyridin-3-yl
30	1.966	5-CH ₃ O-Pyridin-3-yl
	1.967	3-F-5-CF ₃ -Pyridin-2-yl
	1.968	3,6-Cl ₂ -5-CF ₃ -Pyridin-2-yl
	1.969	6-Cl-4-CN-Pyridin-2-yl
35	1.970	3-CN-5-NO ₂ -Pyridin-2-yl
	1.971	2-Cl-6-F-Pyridin-2-yl
	1.972	6-Cl-4-F-Pyridin-2-yl
	1.973	4,6-F ₂ -Pyridin-2-yl
40	1.974	3,5-Cl ₂ -6-F-Pyridin-2-yl
	1.975	6-CH ₃ O-3-NO ₂ -Pyridin-2-yl
	1.976	4-CN-6-F-Pyridin-2-yl
	1.977	6-Cl-5-CN-Pyridin-2-yl
	1.978	6-Cl-3-CN-Pyridin-2-yl
45	1.979	6-Cl-5-NO ₂ -Pyridin-2-yl
	1.980	6-Cl-3-NO ₂ -Pyridin-2-yl

	Verb.-Nr.	R ²
	1.981	5-CN-6-F-Pyridin-2-yl
	1.982	3-CN-6-F-Pyridin-2-yl
5	1.983	4,6-(CN) ₂ -Pyridin-2-yl
	1.984	5-Br-4-CF ₃ -Pyridin-2-yl
	1.985	3-NO ₂ -5-CF ₃ -Pyridin-2-yl
	1.986	5-NH ₂ -Pyridin-2-yl
10	1.987	5-NO ₂ -Pyridin-2-yl
	1.988	4-CH ₃ -5-NO ₂ -Pyridin-2-yl
	1.989	2,6-Cl ₂ -Pyridin-4-yl
	1.990	5-(CH ₃ OCO)-Pyridin-2-yl
	1.991	5-Cl-6-F-Pyridin-2-yl
15	1.992	5-Cl-6-OH-Pyridin-2-yl
	1.993	5-Cl-6-CH ₃ O-Pyridin-2-yl
	1.994	5-Cl-6-CN-Pyridin-2-yl
	1.995	5,6-Cl ₂ -Pyridin-2-yl
20	1.996	6-Br-5-Cl-Pyridin-2-yl
	1.997	5-Br-6-F-Pyridin-2-yl
	1.998	5-Br-6-Cl-Pyridin-2-yl
	1.999	5-Br-6-CN-Pyridin-2-yl
25	1.1000	5-Br-6-OH-Pyridin-2-yl
	1.1001	5-Br-6-CH ₃ O-Pyridin-2-yl
	1.1002	4-CN-Pyridin-2-yl
	1.1003	6-CN-Pyridin-2-yl
	1.1004	5-Cl-Pyridin-2-yl
30	1.1005	5-F-Pyridin-2-yl
	1.1006	5-CF ₃ -1,3,4-Thiadiazol-2-yl
	1.1007	4-Cl-1,2,5-Thiadiazol-3-yl
	1.1008	4-Cl-Pyrimidin-2-yl
35	1.1009	4-Br-Pyrimidin-2-yl
	1.1010	4-F-Pyrimidin-2-yl
	1.1011	4-CH ₃ -Pyrimidin-2-yl
	1.1012	4-CH ₃ O-Pyrimidin-2-yl
40	1.1013	4-CH ₃ CH ₂ O-Pyrimidin-2-yl
	1.1014	4-NO ₂ -Pyrimidin-2-yl
	1.1015	4-CN-Pyrimidin-2-yl
	1.1016	4-CF ₃ -Pyrimidin-2-yl
45	1.1017	4-C ₆ H ₅ -Pyrimidin-2-yl
	1.1018	4-C ₆ H ₅ O-Pyrimidin-2-yl
	1.1019	5-F-Pyrimidin-2-yl

	Verb.-Nr.	R ²
	1.1020	5-CH ₃ -Pyrimidin-2-yl
	1.1021	5-CH ₃ O-Pyrimidin-2-yl
5	1.1022	5-CH ₃ CH ₂ O-Pyrimidin-2-yl
	1.1023	5-NO ₂ -Pyrimidin-2-yl
	1.1024	5-CN-Pyrimidin-2-yl
	1.1025	5-CF ₃ -Pyrimidin-2-yl
10	1.1026	5-C ₆ H ₅ -Pyrimidin-2-yl
	1.1027	5-C ₆ H ₅ O-Pyrimidin-2-yl
	1.1028	4,5-Cl ₂ -Pyrimidin-2-yl
	1.1029	4,6-Cl ₂ -Pyrimidin-2-yl
	1.1030	4-Cl-5-CH ₃ O-Pyrimidin-2-yl
15	1.1031	2-F-Pyrimidin-4-yl
	1.1032	2-Cl-Pyrimidin-4-yl
	1.1033	2-F-Pyrimidin-4-yl
	1.1034	2-Br-Pyrimidin-4-yl
20	1.1035	2-CH ₃ -Pyrimidin-4-yl
	1.1036	2-CH ₃ O-Pyrimidin-4-yl
	1.1037	2-CH ₃ CH ₂ O-Pyrimidin-4-yl
	1.1038	2-NO ₂ -Pyrimidin-4-yl
25	1.1039	2-CH ₃ S-Pyrimidin-4-yl
	1.1040	2-Cyano-Pyrimidin-4-yl
	1.1041	2-CF ₃ -Pyrimidin-4-yl
	1.1042	2-C ₆ H ₅ O-Pyrimidin-4-yl
30	1.1043	2-C ₆ H ₅ -Pyrimidin-4-yl
	1.1044	6-NO ₂ -Pyrimidin-4-yl
	1.1045	6-Cyano-Pyrimidin-4-yl
	1.1046	6-CF ₃ -Pyrimidin-4-yl
	1.1047	6-C ₆ H ₅ O-Pyrimidin-4-yl
35	1.1048	6-C ₆ H ₅ -Pyrimidin-4-yl
	1.1049	5-F-Pyrimidin-4-yl
	1.1050	5-Cl-Pyrimidin-4-yl
	1.1051	5-Br-Pyrimidin-4-yl
40	1.1052	5-CH ₃ -Pyrimidin-4-yl
	1.1053	5-CH ₃ O-Pyrimidin-4-yl
	1.1054	5-CH ₃ -CH ₂ O-Pyrimidin-4-yl
	1.1055	5-NO ₂ -Pyrimidin-4-yl
45	1.1056	5-Cyano-Pyrimidin-4-yl
	1.1057	5-CF ₃ -Pyrimidin-4-yl
	1.1058	5-C ₆ H ₅ O-Pyrimidin-4-yl

	Verb.-Nr.	R ²
	1.1059	5-C ₆ H ₅ -Pyrimidin-4-yl
	1.1060	2-Cl-Pyrimidin-5-yl
5	1.1061	2-CH ₃ -Pyrimidin-5-yl
	1.1062	2-F-Pyrimidin-5-yl
	1.1063	2-CH ₃ O-Pyrimidin-5-yl
	1.1064	2-Cyano-Pyrimidin-5-yl
10	1.1065	4-CH ₃ -Pyrimidin-5-yl
	1.1066	4-CH ₃ O-Pyrimidin-5-yl
	1.1067	4-CF ₃ -Pyrimidin-5-yl
	1.1068	2,4-(CH ₃) ₂ -Pyrimidin-5-yl
	1.1069	2-CH ₃ S-4-CH ₃ O-Pyrimidin-5-yl
15	1.1070	Pyrrol-2-yl-6-Cl-3-NO ₂ -Pyridin-2-yl
	1.1071	6-Cl-3-NO ₂ -Pyridin-2-yl
	1.1072	6-Cl-5-NO ₂ -Pyridin-2-yl
	1.1073	3,6-(CH ₃) ₂ -Pyrazin-2-yl
20	1.1074	6-F-Pyrimidin-4-yl
	1.1075	6-Br-Pyrimidin-4-yl
	1.1076	6-CH ₃ -Pyrimidin-4-yl
	1.1077	6-CH ₃ O-Pyrimidin-4-yl
25	1.1078	6-CH ₃ CH ₂ O-Pyrimidin-4-yl
	1.1079	4,6-(CH ₃) ₂ -Pyrimidin-2-yl
	1.1080	2-CH ₃ S-6-CH ₃ -Pyrimidin-4-yl
	1.1081	2-CH ₃ S-Pyrimidin-4-yl
	1.1082	4-C ₆ H ₅ O-Pyridin-2-yl
30	1.1083	5-C ₆ H ₅ O-Pyridin-2-yl
	1.1084	6-C ₆ H ₅ O-Pyridin-2-yl
	1.1085	6-Cl-Pyridin-3-yl
	1.1086	3,6-(CH ₃) ₂ -Pyridin-2-yl
35	1.1087	4,6-(CH ₃) ₂ -Pyridin-2-yl
	1.1088	5,6-(CH ₃) ₂ -Pyridin-2-yl
	1.1089	4-C ₆ H ₅ -6-CH ₃ -Pyridin-2-yl
	1.1090	4,6-(C ₆ H ₅) ₂ -Pyridin-2-yl
40	1.1091	3,4-Cl ₂ -6-CH ₃ -Pyridin-2-yl
	1.1092	3,4,5-Cl ₃ -Pyridin-2-yl
	1.1093	3-CH ₃ CO-4-CH ₃ -Pyridin-2-yl
	1.1094	3-CH ₃ CO-4,6-(CH ₃)-Pyridin-2-yl
45	1.1095	3-CH ₃ OCO-Pyridin-2-yl
	1.1096	3-CH ₃ OCO-4-CH ₃ -Pyridin-2-yl
	1.1097	3-CH ₃ -4-Cl-Pyridin-2-yl

	Verb.-Nr.	R ²
	1.1098	3-CH ₃ -5-Cl-Pyridin-2-yl
	1.1099	3-CH ₃ -6-Cl-Pyridin-2-yl
5	1.1100	4-CH ₃ -5-Cl-Pyridin-2-yl
	1.1101	4-CH ₃ -6-Cl-Pyridin-2-yl
	1.1102	Pyridin-2-yl
	1.1103	Pyridin-3-yl
10	1.1104	Pyridin-4-yl
	1.1105	Pyridin-5-yl
	1.1106	Pyrimidin-4-yl
	1.1107	2-Cl-6-CH ₃ -Pyrimidin-4-yl
	1.1108	2,6-Di-Cl-Pyrimidin-4-yl
15	1.1109	2,5,6-Tri-Cl-Pyrimidin-4-yl
	1.1110	2-Cl-Pyrimidin-4-yl
	1.1111	2-CH ₃ -Thiazol-4-yl
	1.1112	1,2,4-Triazin-3-yl
20	1.1113	1,3,5-Triazin-2-yl
	1.1114	Pyrazin-2-yl
	1.1115	Chinolin-2-yl
	1.1116	Chinolin-3-yl
25	1.1117	Pyridazin-3-yl
	1.1118	6-Cl-Pyrazin-2-yl
	1.1119	6-CH ₃ O-Pyridazin-3-yl
	1.1120	6-Cl-4-CH ₃ -Pyridazin-3-yl
	1.1121	6-Cl-5-CH ₃ -Pyridazin-3-yl
30	1.1122	1,3-Benzthiazol-2-yl
	1.1123	Isochinolin-1-yl
	1.1124	Chinolin-4-yl
	1.1125	6-Cl-Pyridazin-3-yl
35	1.1126	Pyridazin-4-yl
	1.1127	Chinazolin-4-yl
	1.1128	7-Cl-Chinolin-4-yl
	1.1129	Purin-7-yl
40	1.1130	2-Cl-Purin-7-yl
	1.1131	5-NO ₂ -Thien-2-yl
	1.1132	Thiazol-2-yl
	1.1133	Thiazol-4-yl
	1.1134	Thiazol-5-yl
45	1.1135	Oxazol-2-yl
	1.1136	Oxazol-4-yl

	Verb.-Nr.	R ²
	1.1137	Oxazol-5-yl
	1.1138	1,2,4-Triazin-5-yl
5	1.1139	1,2,4-Triazin-6-yl
	1.1140	6-Cl-Pyrazin-2-yl
	1.1141	6-Cl-Pyrazin-3-yl
	1.1142	6-Cl-Pyridazin-3-yl
10	1.1143	1,2,4-Triazol-1-yl
	1.1144	1,2,3-Triazol-1-yl
	1.1145	2-Cl-1,2,4-Oxadiazol-5-yl
	1.1146	3-Cl-1,2,4-Oxadiazol-5-yl
	1.1147	Furan-2-yl
15	1.1148	N-CH ₃ -Pyrrol-2-yl
	1.1149	3-CH ₃ -Quinolin-2-yl
	1.1150	4-CH ₃ -Quinolin-2-yl
	1.1151	4-C ₆ H ₅ -Quinolin-2-yl
20	1.1152	4-CH ₃ CH ₂ -Quinolin-2-yl
	1.1153	6-Cl-Quinolin-2-yl
	1.1154	8-CH ₃ -Quinolin-2-yl
	1.1155	8-Cl-Quinolin-2-yl
25	1.1156	3,4-(CH ₃) ₂ -Quinolin-2-yl
	1.1157	4-CH ₃ -8-CH ₃ O-Quinolin-2-yl
	1.1158	4-CH ₃ -8-Cl-Quinolin-2-yl
	1.1159	2-CH ₃ -Quinolin-4-yl
30	1.1160	2-Cl-Quinolin-4-yl
	1.1161	Quinolin-8-yl
	1.1162	2-CH ₃ -Quinolin-8-yl
	1.1163	2-Cl-Quinolin-8-yl
	1.1164	2-CH ₃ -6-Cl-Quinolin-8-yl
35	1.1165	2-Thiophenyl
	1.1166	3-Thiophenyl
	1.1167	4-Cl-3-Thiophenyl
	1.1168	2-Quinoxaziny
40	1.1169	2-Furyl
	1.1170	3-Furyl
	1.1171	1-Pyrrolyl
	1.1172	1-Imidazolyl
45	1.1173	Oxiranyl
	1.1174	1-Azetidinyl
	1.1175	1-Pyrrolidinyl

	Verb.-Nr.	R ²
	1.1176	2-Tetrahydrofuryl
	1.1177	2-Tetrahydropyranyl
5	1.1178	3-Tetrahydropyranyl
	1.1179	1-Piperidinyl
	1.1180	1-Morpholidinyl
	1.1181	1-Piperazinyl
10	1.1182	1,3-Dioxan-2-yl
	1.1183	CH ₃ -CO
	1.1184	CH ₃ CH ₂ -CO
	1.1185	n-C ₃ H ₇ -CO
	1.1186	iso-C ₃ H ₇ -CO
15	1.1187	n-C ₄ H ₉ -CO
	1.1188	sec.-C ₄ H ₉ -CO
	1.1189	tert.-C ₄ H ₉ -CO
	1.1190	iso-C ₄ -H ₉ -CO
20	1.1191	CH ₃ O-CO
	1.1192	CH ₃ CH ₂ O-CO
	1.1193	n-C ₃ H ₇ O-CO
	1.1194	iso-C ₃ H ₇ O-CO
25	1.1195	n-C ₄ H ₉ O-CO
	1.1196	sec.-C ₄ H ₉ O-CO
	1.1197	tert.-C ₄ H ₉ O-CO
	1.1198	iso-C ₄ H ₉ O-CO
	1.1199	Phenyl-CO
30	1.1200	2-Fluorphenyl-CO
	1.1201	3-Fluorphenyl-CO
	1.1202	4-Fluorphenyl-CO
	1.1203	Pentafluorphenyl-CO
35	1.1204	2-Chlorphenyl-CO
	1.1205	3-Chlorphenyl-CO
	1.1206	4-Chlorphenyl-CO
	1.1207	Pentachlorphenyl-CO
40	1.1208	2,3-Dichlorphenyl-CO
	1.1209	2,4-Dichlorphenyl-CO
	1.1210	2,5-Dichlorphenyl-CO
	1.1211	2,6-Dichlorphenyl-CO
	1.1212	3,4-Dichlorphenyl-CO
45	1.1213	3,5-Dichlorphenyl-CO
	1.1214	2,3,4-Trichlorphenyl-CO

	Verb.-Nr.	R ²
	1.1215	2,3,5-Trichlorphenyl-CO
	1.1216	2,3,6-Trichlorphenyl-CO
5	1.1217	2,4,5-Trichlorphenyl-CO
	1.1218	2,4,6-Trichlorphenyl-CO
	1.1219	3,4,5-Trichlorphenyl-CO
	1.1220	2,3,4,6-Tetrachlorphenyl-CO
10	1.1221	2,3,5,6-Tetrachlorphenyl-CO
	1.1222	2-Bromphenyl-CO
	1.1223	3-Bromphenyl-CO
	1.1224	4-Bromphenyl-CO
	1.1225	2,4-Dibromphenyl-CO
15	1.1226	3-Brom-4-Fluorphenyl-CO
	1.1227	3-Brom-4-Methoxyphenyl-CO
	1.1228	2-Jodphenyl-CO
	1.1229	3-Jodphenyl-CO
20	1.1230	4-Jodphenyl-CO
	1.1231	2-Chlor-4-Fluorphenyl-CO
	1.1232	2-Chlor-5-Fluorphenyl-CO
	1.1233	2-Chlor-6-Fluorphenyl-CO
25	1.1234	2-Chlor-4-Bromphenyl-CO
	1.1235	2-Brom-4-Chlorphenyl-CO
	1.1236	2-Brom-4-Fluorphenyl-CO
	1.1237	3-Brom-4-Chlorphenyl-CO
	1.1238	3-Chlor-4-Fluorphenyl-CO
30	1.1239	3-Fluor-4-Chlorphenyl-CO
	1.1240	2-Cyanophenyl-CO
	1.1241	3-Cyanophenyl-CO
	1.1242	4-Cyanophenyl-CO
35	1.1243	2-Nitrophenyl-CO
	1.1244	3-Nitrophenyl-CO
	1.1245	4-Nitrophenyl-CO
	1.1246	2-Methylphenyl-CO
40	1.1247	3-Methylphenyl-CO
	1.1248	4-Methylphenyl-CO
	1.1249	2,4-Dimethylphenyl-CO
	1.1250	2,6-Dimethylphenyl-CO
45	1.1251	3,4-Dimethylphenyl-CO
	1.1252	3,5-Dimethylphenyl-CO
	1.1253	2,3,4-Trimethylphenyl-CO

	Verb.-Nr.	R ²
	1.1254	2,3,5-Trimethylphenyl-CO
	1.1255	2,3,6-Trimethylphenyl-CO
5	1.1256	2,4,5-Trimethylphenyl-CO
	1.1257	2,4,6-Trimethylphenyl-CO
	1.1258	3,4,5-Trimethylphenyl-CO
	1.1259	6-F-Pyridin-3-yl-CO
10	1.1260	6-Cl-Pyridin-3-yl-CO
	1.1261	6-Br-Pyridin-3-yl-CO
	1.1262	6-CH ₃ -Pyridin-3-yl-CO
	1.1263	6-CF ₃ -Pyridin-3-yl-CO
	1.1264	6-CH ₃ O-Pyridin-3-yl-CO
15	1.1265	2-F-Pyridin-4-yl-CO
	1.1266	2-Cl-Pyridin-4-yl-CO
	1.1267	2-Br-Pyridin-4-yl-CO
	1.1268	2-CH ₃ -Pyridin-4-yl-CO
20	1.1269	2-CF ₃ -Pyridin-4-yl-CO
	1.1270	2-CH ₃ O-Pyridin-4-yl-CO
	1.1271	3-F-Pyridin-4-yl-CO
	1.1272	3-Cl-Pyridin-4-yl-CO
25	1.1273	3-Br-Pyridin-4-yl-CO
	1.1274	3-CH ₃ -Pyridin-4-yl-CO
	1.1275	3-CF ₃ -Pyridin-4-yl-CO
	1.1276	3-CH ₃ O-Pyridin-4-yl-CO
30	1.1277	5-F-Pyridin-4-yl-CO
	1.1278	5-Cl-Pyridin-4-yl-CO
	1.1279	5-Br-Pyridin-4-yl-CO
	1.1280	5-CH ₃ -Pyridin-4-yl-CO
	1.1281	5-CF ₃ -Pyridin-4-yl-CO
35	1.1282	5-CH ₃ O-Pyridin-4-yl-CO
	1.1283	6-F-Pyridin-4-yl-CO
	1.1284	6-Cl-Pyridin-yl-CO
	1.1285	6-Br-Pyridin-4-yl-CO
40	1.1286	6-CH ₃ -Pyridin-4-yl-CO
	1.1287	6-CF ₃ -Pyridin-4-yl-CO
	1.1288	6-CH ₃ O-Pyridin-4-yl-CO
	1.1289	2-F-Pyridin-5-yl-CO
45	1.1290	2-Cl-Pyridin-5-yl-CO
	1.1291	2-Br-Pyridin-5-yl-CO
	1.1292	2-CH ₃ -Pyridin-5-yl-CO

	Verb.-Nr.	R ²
	1.1293	2-CF ₃ -Pyridin-5-yl-CO
	1.1294	2-CH ₃ O-Pyridin-5-yl-CO
5	1.1295	4-F-Pyridin-5-yl-CO
	1.1296	4-Cl-Pyridin-5-yl-CO
	1.1297	4-Br-Pyridin-5-yl-CO
	1.1298	4-CH ₃ -Pyridin-5-yl-CO
10	1.1299	4-CF ₃ -Pyridin-5-yl-CO
	1.1300	4-CH ₃ O-Pyridin-5-yl-CO
	1.1301	3-F-Pyridin-2-yl-CO
	1.1302	3-Cl-Pyridin-2-yl-CO
	1.1303	3-Br-Pyridin-2-yl-CO
15	1.1304	3-CH ₃ -Pyridin-2-yl-CO
	1.1305	3-CF ₃ -Pyridin-2-yl-CO
	1.1306	3-CH ₃ O-Pyridin-2-yl-CO
	1.1307	4-F-Pyridin-2-yl-CO
20	1.1308	4-Br-Pyridin-2-yl-CO
	1.1309	4-CF ₃ -Pyridin-2-yl-CO
	1.1310	4-CH ₃ O-Pyridin-2-yl-CO
	1.1311	5-F-Pyridin-2-yl-CO
25	1.1312	5-Cl-Pyridin-2-yl-CO
	1.1313	5-Br-Pyridin-2-yl-CO
	1.1314	5-CF ₃ -Pyridin-2-yl-CO
	1.1315	5-CH ₃ -Pyridin-2-yl-CO
30	1.1316	5-CH ₃ O-Pyridin-2-yl-CO
	1.1317	6-F-Pyridin-2-yl-CO
	1.1318	6-Cl-Pyridin-2-yl-CO
	1.1319	6-Br-Pyridin-2-yl-CO
	1.1320	6-CH ₃ -Pyridin-2-yl-CO
35	1.1321	6-CF ₃ -Pyridin-2-yl-CO
	1.1322	6-CH ₃ O-Pyridin-2-yl-CO
	1.1323	2-F-Pyridin-3-yl-CO
	1.1324	2-Cl-Pyridin-3-yl-CO
40	1.1325	2-Br-Pyridin-3-yl-CO
	1.1326	2-CH ₃ -Pyridin-3-yl-CO
	1.1327	2-CF ₃ -Pyridin-3-yl-CO
	1.1328	2-CH ₃ O-Pyridin-3-yl-CO
45	1.1329	4-F-Pyridin-3-yl-CO
	1.1330	4-Cl-Pyridin-3-yl-CO
	1.1331	4-Br-Pyridin-3-yl-CO

	Verb.-Nr.	R ²
	1.1332	4-CH ₃ O-Pyridin-3-yl-CO
	1.1333	4-CF ₃ -Pyridin-3-yl-CO
5	1.1334	4-CH ₃ -Pyridin-3-yl-CO
	1.1335	5-F-Pyridin-3-yl-CO
	1.1336	5-Cl-Pyridin-3-yl-CO
	1.1337	5-Br-Pyridin-3-yl-CO
10	1.1338	5-CH ₃ -Pyridin-3-yl-CO
	1.1339	5-CF ₃ -Pyridin-3-yl-CO
	1.1340	5-CH ₃ O-Pyridin-3-yl-CO

Tabelle 1131

15

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F (n = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, A^f den Rest -N=CR^gR^h bedeutet, wobei R^g für Methyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

20

Tabelle 1132

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F (n = 0), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, A^f den Rest -N=CR^gR^h bedeutet, wobei R^g für Methyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

25

Tabelle 1133

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F (n = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, A^f den Rest -N=CR^gR^h bedeutet, wobei R^g für Methyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

30

35 Tabelle 1134

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F (n = 0), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, A^f den Rest -N=CR^gR^h bedeutet, wobei R^g für Methyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

40

Tabelle 1135

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Methyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1136

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Methyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

15 Tabelle 1137

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Ethoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Methyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1138

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Ethoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Methyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1139

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Methyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

35

Tabelle 1140

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Methyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1141

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Methyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1142

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Methyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

15 Tabelle 1143

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Ethyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1144

25 Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Ethyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1145

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Ethyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

35

Tabelle 1146

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Ethyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1147

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Methoxy steht, Af den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Ethyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1148

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Methoxy steht, Af den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Ethyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

15 Tabelle 1149

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Ethoxy steht, Af den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Ethyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1150

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Ethoxy steht, Af den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Ethyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1151

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methylamino steht, Af den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Ethyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

35

Tabelle 1152

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methylamino steht, Af den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Ethyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1153

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Ethyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1154

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Ethyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

15 Tabelle 1155

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für n-Propyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1156

25 Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für n-Propyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1157

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für n-Propyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

35

Tabelle 1158

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für n-Propyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1159

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für n-Propyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1160

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für n-Propyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

15 Tabelle 1161

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Ethoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für n-Propyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1162

25 Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Ethoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für n-Propyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1163

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für n-Propyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

35

Tabelle 1164

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für n-Propyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1165

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für n-Propyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1166

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für n-Propyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

15 Tabelle 1167

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Cyclopropyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1168

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Cyclopropyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1169

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Cyclopropyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

35

Tabelle 1170

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Cyclopropyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1171

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Cyclopropyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1172

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Cyclopropyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

15 Tabelle 1173

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Ethoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Cyclopropyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1174

25 Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Ethoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Cyclopropyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1175

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Cyclopropyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

35

Tabelle 1176

40 Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Cyclopropyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1177

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Cyclopropyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1178

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Cyclopropyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

15 Tabelle 1179

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für CF₃ steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1180

25 Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für CF₃ steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1181

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für CF₃ steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

35

Tabelle 1182

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für CF₃ steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1183

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für CF₃ steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1184

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für CF₃ steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

15 Tabelle 1185

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Ethoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für CF₃ steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1186

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Ethoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für CF₃ steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1187

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für CF₃ steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

35

Tabelle 1188

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für CF₃ steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1189

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für CF₃ steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1190

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für CF₃ steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

15 Tabelle 1191

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Methylthio steht und R^h für eine Verbindung
20 einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1192

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für
25 Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Methylthio steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1193

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Methylthio steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

35

Tabelle 1194

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet,
40 wobei R^g für Methylthio steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1195

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, Af den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Methylthio steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1196

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, Af den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Methylthio steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

15 Tabelle 1197

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Af den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Methylthio steht und R^h für eine Verbindung
20 einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1198

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für
25 Ethylamino steht, VR' für Ethoxy steht, Af den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Methylthio steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1199

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht, Af den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Methylthio steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

35

Tabelle 1200

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht, Af den Rest $-N=CR^gR^h$ be-
40 deutet, wobei R^g für Methylthio steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1201

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Methylthio steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1202

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Methylthio steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

15 Tabelle 1203

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Cyano steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1204

25 Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Cyano steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1205

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Cyano steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

35

Tabelle 1206

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Cyano steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1207

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Methoxy steht, Af den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Cyano steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1208

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Methoxy steht, Af den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Cyano steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

15 Tabelle 1209

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Ethoxy steht, Af den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Cyano steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1210

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Ethoxy steht, Af den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Cyano steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1211

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methylamino steht, Af den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Cyano steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

35

Tabelle 1212

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methylamino steht, Af den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Cyano steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1213

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F (n = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Af den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Cyano steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1214

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.F (n = 0), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Af den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Cyano steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

15 Tabelle L

Nr.	R ^h
1	C ₆ H ₅
2	2-Cl-C ₆ H ₄
20 3	3-Cl-C ₆ H ₄
4	4-Cl-C ₆ H ₄
5	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃
6	2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃
25 7	2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃
8	3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃
9	2-Br-C ₆ H ₄
10	3-Br-C ₆ H ₄
30 11	4-Br-C ₆ H ₄
12	2-NO ₂ -C ₆ H ₄
13	3-NO ₂ -C ₆ H ₄
14	4-NO ₂ -C ₆ H ₄
15	2-CH ₃ -C ₆ H ₄
35 16	3-CH ₃ -C ₆ H ₄
17	4-CH ₃ -C ₆ H ₄
18	2,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃
19	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃
40 20	2,6-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃
21	3,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃
22	2-CH(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₄
23	3-CH(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₄
45 24	4-CH(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₄
25	2-C(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄
26	3-C(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄

353

Nr.	R ^h
27	4-C(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄
28	3-CH ₃ , 4-C(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₃
5 29	4-CH ₃ , 3-C(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₃
30	2-OCH ₃ -C ₆ H ₄
31	3-OCH ₃ -C ₆ H ₄
32	4-OCH ₃ -C ₆ H ₄
10 33	2-OCH(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₄
34	3-OCH(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₄
35	4-OCH(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₄
36	2-OC(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄
37	3-OC(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄
15 38	4-OC(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄
39	2-CF ₃ -C ₆ H ₄
40	3-CF ₃ -C ₆ H ₄
41	4-CF ₃ -C ₆ H ₄
20 42	2-OCF ₃ -C ₆ H ₄
43	3-OCF ₃ -C ₆ H ₄
44	4-OCF ₃ -C ₆ H ₄
45	2-SC(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄
25 46	3-SC(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄
47	4-SC(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄
48	2-SCH ₃ -C ₆ H ₄
49	3-SCH ₃ -C ₆ H ₄
50	4-SCH ₃ -C ₆ H ₄
30 51	3-C(CH ₃)=NOCH ₃ -C ₆ H ₄
52	4-C(CH ₃)=NOCH ₃ -C ₆ H ₄
53	2-CH ₃ , 4-C(CH ₃)=NOCH ₃ -C ₆ H ₃
54	2,5-(CH ₃) ₂ , 4-C(CH ₃)=NOCH ₃ -C ₆ H ₂
35 55	2-CH ₃ , 5-Cl-C ₆ H ₃
56	5-CH ₃ , 2-Cl-C ₆ H ₃
57	2,3,4-Cl ₃ -C ₆ H ₂
58	3,4,5-Cl ₃ -C ₆ H ₂
40 59	CH ₃
60	C ₂ H ₅
61	CH ₂ CH ₂ CH ₃
62	CH(CH ₃) ₂
45 63	C(CH ₃) ₂ -O-CH ₃
64	C(CH ₃) ₂ -O-CH ₂ CH ₃
65	Cyclopropyl

Nr.	R ^h
66	Cyclopentyl
67	Cyclohexyl
5 68	1-Naphthyl
69	2-Naphthyl
70	2-Pyridyl
71	3-Pyridyl
10 72	4-Pyridyl
73	2-Thienyl
74	3-Thienyl
75	5-Cl-Thien-2-yl
76	5-Cl-Thien-3-yl
15 77	2-Furyl
78	3-Furyl
79	2-Pyrimidinyl
80	4-Pyrimidinyl
20 81	5-Pyrimidinyl
82	4-OC ₂ H ₅ -pyrimidin-2-yl
83	2-Pyrazinyl

25 Tabelle 1215

Verbindungen der allgemeinen Formel I.G (n = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y⁹ Sauerstoff bedeutet und A⁹ für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle M entspricht

30

Tabelle 1216

Verbindungen der allgemeinen Formel I.G (n = 0), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, Y⁹ Sauerstoff bedeutet und A⁹ für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle M entspricht

35

Tabelle 1217

Verbindungen der allgemeinen Formel I.G (n = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, Y⁹ Sauerstoff bedeutet und A⁹ für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle M entspricht

40

Tabelle 1218

Verbindungen der allgemeinen Formel I.G ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Ethoxy steht, Y⁹ Sauerstoff bedeutet und A⁹ 5 für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle M entspricht

Tabelle 1219

Verbindungen der allgemeinen Formel I.G ($n = 0$), in denen UR' für 10 Methylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y⁹ Sauerstoff bedeutet und A⁹ für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle M entspricht

Tabelle 1220

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.G ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Methoxy steht, Y⁹ Sauerstoff bedeutet und A⁹ für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle M entspricht

Tabelle 1221

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.G ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR" für Ethoxy steht, Y⁹ Sauerstoff bedeutet und A⁹ für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle M entspricht

25 Tabelle 1222

Verbindungen der allgemeinen Formel I.G ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Ethoxy steht, Y⁹ Sauerstoff bedeutet und A⁹ für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle M entspricht

30

Tabelle 1223

Verbindungen der allgemeinen Formel I.G ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y⁹ Sauerstoff bedeutet 35 und A⁹ für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle M entspricht

Tabelle 1224

Verbindungen der allgemeinen Formel I.G ($n = 0$), in denen UR' für 40 Ethoxy steht, VR" für Methylamino steht, Y⁹ Sauerstoff bedeutet und A⁹ für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle M entspricht

Tabelle 1225

Verbindungen der allgemeinen Formel I.G ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y⁹ Sauerstoff bedeutet 5 und A⁹ für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle M entspricht

Tabelle 1226

Verbindungen der allgemeinen Formel I.G ($n = 0$), in denen UR' für 10 Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht, Y⁹ Sauerstoff bedeutet und A⁹ für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle M entspricht

Tabelle M

15	Nr.	A ⁹
	1	C ₆ H ₅
	2	2-Cl-C ₆ H ₄
	3	3-Cl-C ₆ H ₄
	4	4-Cl-C ₆ H ₄
20	5	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃
	6	2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃
	7	2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃
	8	3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃
25	9	2-CH ₃ -C ₆ H ₄
	10	3-CH ₃ -C ₆ H ₄
	11	4-CH ₃ -C ₆ H ₄
	12	2,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃
30	13	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃
	14	2,6-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃
	15	3,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃
	16	2-Cl, 5-CH ₃ -C ₆ H ₃
35	17	5-Cl, 2-CH ₃ -C ₆ H ₃
	18	2-OCH ₃ -C ₆ H ₄
	19	3-OCH ₃ -C ₆ H ₄
	20	4-OCH ₃ -C ₆ H ₄
	21	2-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄
40	22	3-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄
	23	4-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄
	24	2-OC ₆ H ₅ -C ₆ H ₄
	25	3-OC ₆ H ₅ -C ₆ H ₄
45	26	4-OC ₆ H ₅ -C ₆ H ₄
	27	2-NO ₂ -C ₆ H ₄

Nr.	A ⁹
28	3-NO ₂ -C ₆ H ₄
29	4-NO ₂ -C ₆ H ₄
5 30	2-CN-C ₆ H ₄
31	3-CN-C ₆ H ₄
32	4-CN-C ₆ H ₄
33	4-Br, 3-CF ₃ -C ₆ H ₃
10 34	4-Cl, 3-OCH ₃ -C ₆ H ₃
35	3,4-[OCH ₂ O]-C ₆ H ₃
36	2-Cl, 3,4-[OCH ₂ O]-C ₆ H ₂
37	CH ₃
38	CH ₂ CH ₃
15 39	CH ₂ CH ₂ CH ₃
40	CH(CH ₃) ₂
41	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃
42	CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃
20 43	CH ₂ CH(CH ₃) ₂
44	C(CH ₃) ₃
45	CF ₂ CF ₂ CF ₃
46	Cyclopropyl
25 47	Cyclopentyl
48	Cyclohexyl
49	CH=CHCH ₃
50	C≡C-C(CH ₃) ₃
30 51	1-Naphthyl
52	2-Naphthyl
53	2-CH ₃ -thiazol-4-yl
54	2-CH(CH ₃) ₂ -thiazol-4-yl
55	2-CF ₃ -thiazol-4-yl
35 56	2-OCH ₃ -thiazol-4-yl
57	2-SCH ₃ -thiazol-4-yl
58	2-NHCH ₃ -thiazol-4-yl
59	2-N(CH ₃) ₂ -thiazol-4-yl
40 60	2-C ₆ H ₅ -thiazol-4-yl
61	2-(4-OCF ₃ -C ₆ H ₄)-thiazol-4-yl
62	C ₆ H ₅ -C(=O)
63	2-Cl-C ₆ H ₄ -C(=O)
45 64	3-Cl-C ₆ H ₄ -C(=O)
65	4-Cl-C ₆ H ₄ -C(=O)
66	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -C(=O)

Nr.	A ⁹
67	2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -C(=O)
68	2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -C(=O)
5 69	3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -C(=O)
70	2-CH ₃ -C ₆ H ₄ -C(=O)
71	3-CH ₃ -C ₆ H ₄ -C(=O)
72	4-CH ₃ -C ₆ H ₄ -C(=O)
10 73	2,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -C(=O)
74	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -C(=O)
75	2,6-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -C(=O)
76	3,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -C(=O)
15 77	2-Cl, 5-CH ₃ -C ₆ H ₃ -C(=O)
78	5-Cl, 2-CH ₃ -C ₆ H ₃ -C(=O)
79	2-OCH ₃ -C ₆ H ₄ -C(=O)
80	3-OCH ₃ -C ₆ H ₄ -C(=O)
81	4-OCH ₃ -C ₆ H ₄ -C(=O)
20 82	2-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄ -C(=O)
83	3-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄ -C(=O)
84	4-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄ -C(=O)
85	2-OC ₆ H ₅ -C ₆ H ₄ -C(=O)
25 86	3-OC ₆ H ₅ -C ₆ H ₄ -C(=O)
87	4-OC ₆ H ₅ -C ₆ H ₄ -C(=O)
88	2-NO ₂ -C ₆ H ₄ -C(=O)
89	3-NO ₂ -C ₆ H ₄ -C(=O)
90	4-NO ₂ -C ₆ H ₄ -C(=O)
30 91	2-CN-C ₆ H ₄ -C(=O)
92	3-CN-C ₆ H ₄ -C(=O)
93	4-CN-C ₆ H ₄ -C(=O)
94	4-Br, 3-CF ₃ -C ₆ H ₃ -C(=O)
35 95	4-Cl, 3-OCH ₃ -C ₆ H ₃ -C(=O)
96	C ₆ H ₅ -CH(OH)-
97	2-Cl-C ₆ H ₄ -CH(OH)-
98	3-Cl-C ₆ H ₄ -CH(OH)-
40 99	4-Cl-C ₆ H ₄ -CH(OH)-
100	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -CH(OH)-
101	2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -CH(OH)-
102	2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -CH(OH)-
103	3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -CH(OH)-
45 104	2-CH ₃ -C ₆ H ₄ -CH(OH)-
105	3-CH ₃ -C ₆ H ₄ -CH(OH)-

Nr.	A ⁹
106	4-CH ₃ -C ₆ H ₄ -CH(OH)-
107	2,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH(OH)-
5 108	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH(OH)-
109	2,6-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH(OH)-
110	3,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH(OH)-
111	2-Cl, 5-CH ₃ -C ₆ H ₃ -CH(OH)-
10 112	5-Cl, 2-CH ₃ -C ₆ H ₃ -CH(OH)-
113	2-OCH ₃ -C ₆ H ₄ -CH(OH)-
114	3-OCH ₃ -C ₆ H ₄ -CH(OH)-
115	4-OCH ₃ -C ₆ H ₄ -CH(OH)-
15 116	2-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄ -CH(OH)-
117	3-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄ -CH(OH)-
118	4-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄ -CH(OH)-
119	2-OC ₆ H ₅ -C ₆ H ₄ -CH(OH)-
120	3-OC ₆ H ₅ -C ₆ H ₄ -CH(OH)-
20 121	4-OC ₆ H ₅ -C ₆ H ₄ -CH(OH)-
122	2-NO ₂ -C ₆ H ₄ -CH(OH)-
123	3-NO ₂ -C ₆ H ₄ -CH(OH)-
124	4-NO ₂ -C ₆ H ₄ -CH(OH)-
25 125	2-CN-C ₆ H ₄ -CH(OH)-
126	3-CN-C ₆ H ₄ -CH(OH)-
127	4-CN-C ₆ H ₄ -CH(OH)-
128	4-Br, 3-CF ₃ -C ₆ H ₃ -CH(OH)-
30 129	4-Cl, 3-OCH ₃ -C ₆ H ₃ -CH(OH)-

Tabelle 1227

Verbindungen der allgemeinen Formel I.H (n = m = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht und A^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle N entspricht

Tabelle 1228

40 Verbindungen der allgemeinen Formel I.H (n = m = 0), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht und A^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle N entspricht

Tabelle 1229

Verbindungen der allgemeinen Formel I.H ($n = m = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht und A^h für eine Verbindung 5 einer Gruppe der Tabelle N entspricht

Tabelle 1230

Verbindungen der allgemeinen Formel I.H ($n = m = 0$), in denen UR' 10 für Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht und A^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle N entspricht

Tabelle 1231

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.H ($n = m = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Methoxy steht und A^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle N entspricht

Tabelle 1232

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.H ($n = m = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht und A^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle N entspricht

25 Tabelle 1233

Verbindungen der allgemeinen Formel I.H ($n = m = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Ethoxy steht und A^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle N entspricht

30

Tabelle 1234

Verbindungen der allgemeinen Formel I.H ($n = m = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Ethoxy steht und A^h für eine Verbindung 35 einer Gruppe der Tabelle N entspricht

Tabelle 1235

Verbindungen der allgemeinen Formel I.H ($n = m = 0$), in denen UR' 40 für Methoxy steht, VR' für Methylamino steht und A^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle N entspricht

Tabelle 1236

Verbindungen der allgemeinen Formel I.H ($n = m = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methylamino steht und A^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle N entspricht

Tabelle 1237

Verbindungen der allgemeinen Formel I.H ($n = m = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethylamino steht und A^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle N entspricht

Tabelle 1238

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.H ($n = m = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethylamino steht und A^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle N entspricht

Tabelle N

20

Nr .	A ^h
1	Br
2	NO ₂
3	NH ₂
4	CH ₃
5	CN
6	OH
7	CHO
8	COCH ₃
9	C (CH ₃) =NOCH ₃
10	CO ₂ H
11	CO ₂ CH ₃
12	CO ₂ C (CH ₃) ₃
13	C ≡ CH
14	C ≡ CCH ₃
15	C ≡ C-C (CH ₃) ₃
16	C ≡ C-Si (CH ₃) ₃
17	C ≡ C-CH ₂ OCH ₃
18	C ₆ H ₅
19	C ₆ H ₅ -CH ₂ O
20	C ₆ H ₅ -OCH ₂
21	C ₆ H ₅ -CH=CH-
22	C ₆ H ₅ -C ≡ C-

	Nr.	A ^h
	23	2-F-C ₆ H ₄
	24	2-F-C ₆ H ₄ -CH ₂ O
5	25	2-F-C ₆ H ₄ -OCH ₂
	26	2-F-C ₆ H ₄ -CH=CH-
	27	2-F-C ₆ H ₄ -C≡C-
	28	3-F-C ₆ H ₄
10	29	3-F-C ₆ H ₄ -CH ₂ O
	30	3-F-C ₆ H ₄ -OCH ₂
	31	3-F-C ₆ H ₄ -CH=CH-
	32	3-F-C ₆ H ₄ -C≡C-
	33	4-F-C ₆ H ₄
15	34	4-F-C ₆ H ₄ -CH ₂ O
	35	4-F-C ₆ H ₄ -OCH ₂
	36	4-F-C ₆ H ₄ -CH=CH-
	37	4-F-C ₆ H ₄ -C≡C-
20	38	2-Cl-C ₆ H ₄
	39	2-Cl-C ₆ H ₄ -CH ₂ O
	40	2-Cl-C ₆ H ₄ -OCH ₂
	41	2-Cl-C ₆ H ₄ -CH=CH-
25	42	2-Cl-C ₆ H ₄ -C≡C-
	43	3-Cl-C ₆ H ₄
	44	3-Cl-C ₆ H ₄ -CH ₂ O
	45	3-Cl-C ₆ H ₄ -OCH ₂
30	46	3-Cl-C ₆ H ₄ -CH=CH-
	47	3-Cl-C ₆ H ₄ -C≡C-
	48	4-Cl-C ₆ H ₄
	49	4-Cl-C ₆ H ₄ -CH ₂ O
	50	4-Cl-C ₆ H ₄ -OCH ₂
35	51	4-Cl-C ₆ H ₄ -CH=CH-
	52	4-Cl-C ₆ H ₄ -C≡C-
	53	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃
	54	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂ O
40	55	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -OCH ₂
	56	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -CH=CH-
	57	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -C≡C-
	58	2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃
45	59	2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂ O
	60	2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -OCH ₂
	61	2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -CH=CH-

363

Nr.	A ^h
62	2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -C≡C-
63	2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃
5 64	2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂ O
65	2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -OCH ₂
66	2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -CH=CH-
67	2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -C≡C-
10 68	3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃
69	3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂ O
70	3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -OCH ₂
71	3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -CH=CH-
72	3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -C≡C-
15 73	2-CH ₃ -C ₆ H ₄
74	2-CH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂ O
75	2-CH ₃ -C ₆ H ₄ -OCH ₂
76	2-CH ₃ -C ₆ H ₄ -CH=CH-
20 77	2-CH ₃ -C ₆ H ₄ -C≡C-
78	3-CH ₃ -C ₆ H ₄
79	3-CH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂ O
80	3-CH ₃ -C ₆ H ₄ -OCH ₂
25 81	3-CH ₃ -C ₆ H ₄ -CH=CH-
82	3-CH ₃ -C ₆ H ₄ -C≡C-
83	4-CH ₃ -C ₆ H ₄
84	4-CH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂ O
85	4-CH ₃ -C ₆ H ₄ -OCH ₂
30 86	4-CH ₃ -C ₆ H ₄ -CH=CH-
87	4-CH ₃ -C ₆ H ₄ -C≡C-
88	2,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃
89	2,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂ O
35 90	2,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -OCH ₂
91	2,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH=CH-
92	2,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -C≡C-
93	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃
40 94	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂ O
95	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -OCH ₂
96	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH=CH-
97	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -C≡C-
45 98	2,6-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃
99	2,6-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂ O
100	2,6-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -OCH ₂

Nr.	A ^h
101	2,6-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH=CH-
102	2,6-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -C≡C-
5 103	3,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃
104	3,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂ O
105	3,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -OCH ₂
106	3,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH=CH-
10 107	3,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -C≡C-
108	2-CH ₃ , 5-Cl-C ₆ H ₃
109	2-CH ₃ , 5-Cl-C ₆ H ₃ -CH ₂ O
110	2-CH ₃ , 5-Cl-C ₆ H ₃ -OCH ₂
111	2-CH ₃ , 5-Cl-C ₆ H ₃ -CH=CH-
15 112	2-CH ₃ , 5-Cl-C ₆ H ₃ -C≡C-
113	5-CH ₃ , 2-Cl-C ₆ H ₃
114	5-CH ₃ , 2-Cl-C ₆ H ₃ -CH ₂ O
115	5-CH ₃ , 2-Cl-C ₆ H ₃ -OCH ₂
20 116	5-CH ₃ , 2-Cl-C ₆ H ₃ -CH=CH-
117	5-CH ₃ , 2-Cl-C ₆ H ₃ -C≡C-
118	2-OCH ₃ -C ₆ H ₄
119	2-OCH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂ O
25 120	2-OCH ₃ -C ₆ H ₄ -OCH ₂
121	2-OCH ₃ -C ₆ H ₄ -CH=CH-
122	2-OCH ₃ -C ₆ H ₄ -C≡C-
123	3-OCH ₃ -C ₆ H ₄
124	3-OCH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂ O
30 125	3-OCH ₃ -C ₆ H ₄ -OCH ₂
126	3-OCH ₃ -C ₆ H ₄ -CH=CH-
127	3-OCH ₃ -C ₆ H ₄ -C≡C-
128	4-OCH ₃ -C ₆ H ₄
35 129	4-OCH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂ O
130	4-OCH ₃ -C ₆ H ₄ -OCH ₂
131	4-OCH ₃ -C ₆ H ₄ -CH=CH-
132	4-OCH ₃ -C ₆ H ₄ -C≡C-
40 133	2-CN-C ₆ H ₄
134	2-CN-C ₆ H ₄ -CH ₂ O
135	2-CN-C ₆ H ₄ -OCH ₂
136	2-CN-C ₆ H ₄ -CH=CH-
45 137	2-CN-C ₆ H ₄ -C≡C-
138	3-CN-C ₆ H ₄
139	3-CN-C ₆ H ₄ -CH ₂ O

Nr.	A ^h
140	3-CN-C ₆ H ₄ -OCH ₂
141	3-CN-C ₆ H ₄ -CH=CH-
5 142	3-CN-C ₆ H ₄ -C≡C-
143	4-CN-C ₆ H ₄
144	4-CN-C ₆ H ₄ -CH ₂ O
145	4-CN-C ₆ H ₄ -OCH ₂
10 146	4-CN-C ₆ H ₄ -CH=CH-
147	4-CN-C ₆ H ₄ -C≡C-
148	4-OC ₆ H ₄ -C ₆ H ₄
149	4-OC ₆ H ₄ -C ₆ H ₄ -CH ₂ O
150	4-OC ₆ H ₄ -C ₆ H ₄ -OCH ₂
15 151	4-OC ₆ H ₄ -C ₆ H ₄ -CH=CH-
152	4-OC ₆ H ₄ -C ₆ H ₄ -C≡C-
153	2-Pyridyl
154	3-Pyridyl
20 155	4-Pyridyl
156	4-Pyridyl-C≡C-
157	2-Pyrimidyl
158	4-Pyrimidyl
25 159	5-Pyrimidyl
160	2-Thienyl
161	3-Thienyl
162	5-Cl-2-thienyl
163	2-Furyl
30 164	3-Furyl
165	2-Thiazolyl
166	4-Thiazolyl
167	2-CH ₃ -thiazol-4-yl
35 168	2-CH(CH ₃) ₂ -thiazol-4-yl
169	2-C(CH ₃) ₃ -thiazol-4-yl
170	2-OCH ₃ -thiazol-4-yl
171	2-CF ₃ -thiazol-4-yl
40 172	2-SCH ₃ -thiazol-4-yl
173	2-N(CH ₃) ₂ -thiazol-4-yl
174	2-C ₆ H ₅ -thiazol-4-yl
175	2-(4-F-C ₆ H ₄)-thiazol-4-yl
45 176	2-(4-CH ₃ -C ₆ H ₄)-thiazol-4-yl
177	2-(4-CF ₃ -C ₆ H ₄)-thiazol-4-yl
178	2-(4-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-thiazol-4-yl

366

Nr.	A ^h
179	2-(4-OCF ₃ -C ₆ H ₄)-thiazol-4-yl
180	2-[3,4-(OCH ₂ O)-C ₆ H ₃]-thiazol-4-yl
5 181	2-S(=O)CH ₃ -thiazol-4-yl
182	2-[2-CH ₂ CH ₃ -thiazol-4-yl]-thiazol-4-yl
183	2-[2-CH(CH ₃) ₂ -thiazol-4-yl]-thiazol-4-yl
184	2-[2-C(CH ₃) ₃ -thiazol-4-yl]-thiazol-4-yl
10 185	5-NO ₂ -thiazol-2-yl
186	4-(4-F-C ₆ H ₄), 5-CH ₃ -thiazol-2-yl
187	Isoxazol-5-yl
188	3-CH ₃ -isoxazol-5-yl
189	3-CH(CH ₃) ₂ -isoxazol-5-yl
15 190	3-C(CH ₃) ₃ -isoxazol-5-yl
191	3-(CH ₂) ₄ CH ₃ -isoxazol-5-yl
192	3-[CH(CH ₃)CH ₂ CH ₂ CH ₃]-isoxazol-5-yl
193	3-CF ₃ -isoxazol-5-yl
20 194	3-OCH ₃ -isoxazol-5-yl
195	3-C ₆ H ₅ -isoxazol-5-yl
196	3-(4-F-C ₆ H ₄)-isoxazol-5-yl
197	3-(3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-isoxazol-5-yl
25 198	3-(4-CH ₃ -C ₆ H ₄)-isoxazol-5-yl
199	3-(4-CF ₃ -C ₆ H ₄)-isoxazol-5-yl
200	3-(4-OCH ₃ -C ₆ H ₄)-isoxazol-5-yl
201	3-(4-OCF ₃ -C ₆ H ₄)-isoxazol-5-yl
30 202	5-CH ₃ -1,2,4-oxadiazol-3-yl
203	5-CF ₃ -1,2,4-oxadiazol-3-yl
204	5-CH ₃ -1,3,4-thiadiazol-2-yl
205	5-CF ₃ -1,3,4-thiadiazol-2-yl

35 Tabelle 1239

Verbindungen der allgemeinen Formel I.K (n = 0), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Methoxy steht, R^f Wasserstoff bedeutet und die Kombination der Substituenten R^e, R^d und A^k für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle O entspricht

Tabelle 1240

Verbindungen der allgemeinen Formel I.K ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Methoxy steht, R^f Wasserstoff bedeutet und die Kombination der Substituenten R^e, R^d und A^k für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle O entspricht

Tabelle 1241

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.K ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR' für Ethoxy steht, R^f Wasserstoff bedeutet und die Kombination der Substituenten R^e, R^d und A^k für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle O entspricht

15 Tabelle 1242

Verbindungen der allgemeinen Formel I.K ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR' für Ethoxy steht, R^f Wasserstoff bedeutet und die Kombination der Substituenten R^e, R^d und A^k für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle O entspricht

Tabelle 1243

Verbindungen der allgemeinen Formel I.K ($n = 0$), in denen UR' für 25 Methylamino steht, VR' für Methoxy steht, R^f Wasserstoff bedeutet und die Kombination der Substituenten R^e, R^d und A^k für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle O entspricht

Tabelle 1244

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.K ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR' für Methoxy steht, R^f Wasserstoff bedeutet und die Kombination der Substituenten R^e, R^d und A^k für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle O entspricht

35

Tabelle 1245

Verbindungen der allgemeinen Formel I.K ($n = 0$), in denen UR' für Methylamino steht, VR' für Ethoxy steht, R^f Wasserstoff bedeutet und die Kombination der Substituenten R^e, R^d und A^k für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle O entspricht

Tabelle 1246

Verbindungen der allgemeinen Formel I.K ($n = 0$), in denen UR' für Ethylamino steht, VR" für Ethoxy steht, R^f Wasserstoff bedeutet und die Kombination der Substituenten R^e, R^d und A^k für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle O entspricht

Tabelle 1247

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.K ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Methylamino steht, R^f Wasserstoff bedeutet und die Kombination der Substituenten R^e, R^d und A^k für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle O entspricht

15 Tabelle 1248

Verbindungen der allgemeinen Formel I.K ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Methylamino steht, R^f Wasserstoff bedeutet und die Kombination der Substituenten R^e, R^d und A^k für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle O entspricht

Tabelle 1249

Verbindungen der allgemeinen Formel I.K ($n = 0$), in denen UR' für Methoxy steht, VR" für Ethylamino steht, R^f Wasserstoff bedeutet und die Kombination der Substituenten R^e, R^d und A^k für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle O entspricht

Tabelle 1250

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.K ($n = 0$), in denen UR' für Ethoxy steht, VR" für Ethylamino steht, R^f Wasserstoff bedeutet und die Kombination der Substituenten R^e, R^d und A^k für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle O entspricht

35

40

45

Tabelle O

Nr.	Re	Rd	Ak
1	CH ₃	CH ₃	H
2	CH ₃	CH ₃	CH ₃
3	CH ₃	CH ₃	C ₂ H ₅
4	CH ₃	CH ₃	n-C ₃ H ₇
5	CH ₃	CH ₃	i-C ₃ H ₇
6	CH ₃	CH ₃	Cyclopropyl
7	CH ₃	CH ₃	n-C ₄ H ₉
8	CH ₃	CH ₃	s-C ₄ H ₉
9	CH ₃	CH ₃	i-C ₄ H ₉
10	CH ₃	CH ₃	t-C ₄ H ₉
11	CH ₃	CH ₃	n-C ₅ H ₁₁
12	CH ₃	CH ₃	i-C ₅ H ₁₁
13	CH ₃	CH ₃	neo-C ₅ H ₁₁
14	CH ₃	CH ₃	Cyclopentyl
15	CH ₃	CH ₃	n-C ₆ H ₁₃
16	CH ₃	CH ₃	Cyclohexyl
17	CH ₃	CH ₃	n-C ₈ H ₁₇
18	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ Cl

Nr.	Re	Rd	A ^k
19	CH ₃	CH ₃	(CH ₂) ₄ Cl
20	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CN
21	CH ₃	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CN
22	CH ₃	CH ₃	(CH ₂) ₃ CN
23	CH ₃	CH ₃	(CH ₂) ₄ CN
24	CH ₃	CH ₃	(CH ₂) ₆ CN
25	CH ₃	CH ₃	Cyclohexylmethyl
26	CH ₃	CH ₃	2-Cyclohexyleth-1-yl
27	CH ₃	CH ₃	Cyclopropylmethyl
28	CH ₃	CH ₃	2-Cyclopropyleth-1-yl
29	CH ₃	CH ₃	2-Methoxyeth-1-yl
30	CH ₃	CH ₃	2-Ethoxyeth-1-yl
31	CH ₃	CH ₃	2-Isopropoxyeth-1-yl
32	CH ₃	CH ₃	3-Methoxyprop-1-yl
33	CH ₃	CH ₃	3-Ethoxyprop-1-yl
34	CH ₃	CH ₃	3-Isopropoxyprop-1-yl
35	CH ₃	CH ₃	4-Methoxybut-1-yl
36	CH ₃	CH ₃	4-Isopropoxybut-1-yl
37	CH ₃	CH ₃	Propen-3-yl
38	CH ₃	CH ₃	But-2-en-1-yl

Nr.	Re	Rd	Ak
39	CH ₃	CH ₃	3-Methylbut-2-en-1-yl
40	CH ₃	CH ₃	2-Vinyloxyeth-1-yl
41	CH ₃	CH ₃	Allyloxyeth-1-yl
42	CH ₃	CH ₃	2-Trifluormethoxyeth-1-yl
43	CH ₃	CH ₃	3-Trifluormethoxyprop-1-yl
44	CH ₃	CH ₃	4-Difluormethoxybut-1-yl
45	CH ₃	CH ₃	Hydroxycarbonylmethyl
46	CH ₃	CH ₃	Methoxycarbonylmethyl
47	CH ₃	CH ₃	Aminocarbonylmethyl
48	CH ₃	CH ₃	N-Methylaminocarbonylmethyl
49	CH ₃	CH ₃	N,N-Dimethylaminocarbonyl-methyl
50	CH ₃	CH ₃	2-Hydroxycarbonyleth-1-yl
51	CH ₃	CH ₃	2-Methoxycarbonyleth-1-yl
52	CH ₃	CH ₃	2-Aminocarbonyleth-1-yl
53	CH ₃	CH ₃	2-N-Methylaminocarbonyleth-1-yl
54	CH ₃	CH ₃	2-Dimethylaminocarbonyleth-1-yl
55	CH ₃	CH ₃	2-Aminoeth-1-yl
56	CH ₃	CH ₃	2-Aminoprop-1-yl
57	CH ₃	CH ₃	4-Aminobut-1-yl
58	CH ₃	CH ₃	3-Dimethylaminoprop-1-yl

Nr.	Re	Rd	Ak
59	CH ₃	CH ₃	4-Aminothiobonylbut-1-yl
60	CH ₃	CH ₃	2-Oxopropyl
61	CH ₃	CH ₃	Cyclohexyl
62	CH ₃	CH ₃	Cyclopropyl
63	CH ₃	CH ₃	Cyclopentyl
64	CH ₃	CH ₃	2-Methoxyiminoprop-1-yl
65	CH ₃	CH ₃	2-Methoxyiminoeth-1-yl
66	CH ₃	CH ₃	6-Aminocarbonylhex-1-yl
67	CH ₃	CH ₃	3-Aminothiobonylprop-1-yl
68	CH ₃	CH ₃	2-Aminothiobonyleth-1-yl
69	CH ₃	CH ₃	Aminothiobonylmethyl
70	CH ₃	CH ₃	4-(N,N-Dimethylamino)but-1-yl
71	CH ₃	CH ₃	2-(Methylthio)eth-1-yl
72	CH ₃	CH ₃	2-(Methylsulfonyl)eth-1-yl
73	CH ₃	CH ₃	4-(Methylthio)prop-1-yl
74	CH ₃	CH ₃	4-(Methylsulfonyl)prop-1-yl
75	CH ₃	CH ₃	Benzyl
76	CH ₃	CH ₃	2-F-C ₆ H ₄ -CH ₂
77	CH ₃	CH ₃	3-F-C ₆ H ₄ -CH ₂
78	CH ₃	CH ₃	4-F-C ₆ H ₄ -CH ₂

Nr.	Re	Rd	AK
79	CH ₃	CH ₃	2,3-F ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂
80	CH ₃	CH ₃	2,4-F ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂
81	CH ₃	CH ₃	2,5-F ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂
82	CH ₃	CH ₃	2,6-F ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂
83	CH ₃	CH ₃	3,4-F ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂
84	CH ₃	CH ₃	3,5-F ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂
85	CH ₃	CH ₃	2-Cl-C ₆ H ₄ -CH ₂
86	CH ₃	CH ₃	3-Cl-C ₆ H ₄ -CH ₂
87	CH ₃	CH ₃	4-Cl-C ₆ H ₄ -CH ₂
88	CH ₃	CH ₃	2,3-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂
89	CH ₃	CH ₃	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂
90	CH ₃	CH ₃	2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂
91	CH ₃	CH ₃	2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂
92	CH ₃	CH ₃	3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂
93	CH ₃	CH ₃	3,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂
94	CH ₃	CH ₃	2,3,4-Cl ₃ -C ₆ H ₂ -CH ₂
95	CH ₃	CH ₃	2,3,5-Cl ₃ -C ₆ H ₂ -CH ₂
96	CH ₃	CH ₃	2,3,6-Cl ₃ -C ₆ H ₂ -CH ₂
97	CH ₃	CH ₃	2,4,5-Cl ₃ -C ₆ H ₂ -CH ₂
98	CH ₃	CH ₃	2,4,6-Cl ₃ -C ₆ H ₂ -CH ₂

Nr.	Re	Rd	A ^k
99	CH ₃	CH ₃	3,4,5-Cl ₃ -C ₆ H ₂ -CH ₂
100	CH ₃	CH ₃	2-Br-C ₆ H ₄ -CH ₂
101	CH ₃	CH ₃	3-Br-C ₆ H ₄ -CH ₂
102	CH ₃	CH ₃	4-Br-C ₆ H ₄ -CH ₂
103	CH ₃	CH ₃	2,3-Br ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂
104	CH ₃	CH ₃	2,4-Br ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂
105	CH ₃	CH ₃	2,5-Br ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂
106	CH ₃	CH ₃	2,6-Br ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂
107	CH ₃	CH ₃	3,4-Br ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂
108	CH ₃	CH ₃	3,5-Br ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂
109	CH ₃	CH ₃	2-F, 3-Cl-C ₆ H ₃ -CH ₂
110	CH ₃	CH ₃	2-F, 4-Cl-C ₆ H ₃ -CH ₂
111	CH ₃	CH ₃	2-F, 5-Cl-C ₆ H ₃ -CH ₂
112	CH ₃	CH ₃	2-F, 3-Br-C ₆ H ₃ -CH ₂
113	CH ₃	CH ₃	2-F, 4-Br-C ₆ H ₃ -CH ₂
114	CH ₃	CH ₃	2-F, 5-Br-C ₆ H ₃ -CH ₂
115	CH ₃	CH ₃	2-Cl, 3-Br-C ₆ H ₃ -CH ₂
116	CH ₃	CH ₃	2-Cl, 4-Br-C ₆ H ₃ -CH ₂
117	CH ₃	CH ₃	2-Cl, 5-Br-C ₆ H ₃ -CH ₂
118	CH ₃	CH ₃	3-F, 4-Cl-C ₆ H ₃ -CH ₂

Nr.	Re	Rd	Ak
119	CH ₃	CH ₃	3-F, 5-Cl-C ₆ H ₃ -CH ₂
120	CH ₃	CH ₃	3-F, 6-Cl-C ₆ H ₃ -CH ₂
121	CH ₃	CH ₃	3-F, 4-Br-C ₆ H ₃ -CH ₂
122	CH ₃	CH ₃	3-F, 5-Br-C ₆ H ₃ -CH ₂
123	CH ₃	CH ₃	3-F, 6-Br-C ₆ H ₃ -CH ₂
124	CH ₃	CH ₃	3-Cl, 4-Br-C ₆ H ₃ -CH ₂
125	CH ₃	CH ₃	3-Cl, 5-Br-C ₆ H ₃ -CH ₂
126	CH ₃	CH ₃	3-Cl, 6-Br-C ₆ H ₃ -CH ₂
127	CH ₃	CH ₃	4-F, 5-Cl-C ₆ H ₃ -CH ₂
128	CH ₃	CH ₃	4-F, 6-Cl-C ₆ H ₃ -CH ₂
129	CH ₃	CH ₃	4-F, 5-Br-C ₆ H ₃ -CH ₂
130	CH ₃	CH ₃	4-F, 6-Br-C ₆ H ₃ -CH ₂
131	CH ₃	CH ₃	4-Cl, 5-Br-C ₆ H ₃ -CH ₂
132	CH ₃	CH ₃	5-F, 6-Cl-C ₆ H ₃ -CH ₂
133	CH ₃	CH ₃	5-F, 6-Br-C ₆ H ₃ -CH ₂
134	CH ₃	CH ₃	5-Cl, 6-Br-C ₆ H ₃ -CH ₂
135	CH ₃	CH ₃	3-Br, 4-Cl, 5-Br-C ₆ H ₂ -CH ₂
136	CH ₃	CH ₃	2-CN-C ₆ H ₄ -CH ₂
137	CH ₃	CH ₃	3-CN-C ₆ H ₄ -CH ₂
138	CH ₃	CH ₃	4-CN-C ₆ H ₄ -CH ₂

Nr.	Re	Rd	A ^k
139	CH ₃	CH ₃	2-NO ₂ -C ₆ H ₄ -CH ₂
140	CH ₃	CH ₃	3-NO ₂ -C ₆ H ₄ -CH ₂
141	CH ₃	CH ₃	4-NO ₂ -C ₆ H ₄ -CH ₂
142	CH ₃	CH ₃	2-CH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂
143	CH ₃	CH ₃	3-CH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂
144	CH ₃	CH ₃	4-CH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂
145	CH ₃	CH ₃	2,3-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂
146	CH ₃	CH ₃	2,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂
147	CH ₃	CH ₃	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂
148	CH ₃	CH ₃	2,6-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂
149	CH ₃	CH ₃	3,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂
150	CH ₃	CH ₃	3,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂
151	CH ₃	CH ₃	2-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄ -CH ₂
152	CH ₃	CH ₃	3-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄ -CH ₂
153	CH ₃	CH ₃	4-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄ -CH ₂
154	CH ₃	CH ₃	2-1-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄ -CH ₂
155	CH ₃	CH ₃	3-1-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄ -CH ₂
156	CH ₃	CH ₃	4-1-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄ -CH ₂
157	CH ₃	CH ₃	2-Cyclohexyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
158	CH ₃	CH ₃	3-Cyclohexyl-C ₆ H ₄ -CH ₂

Nr.	Re	Rd	A ^k
159	CH ₃	CH ₃	4-Cyclohexyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
160	CH ₃	CH ₃	2-Vinyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
161	CH ₃	CH ₃	3-Vinyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
162	CH ₃	CH ₃	4-Vinyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
163	CH ₃	CH ₃	2-Allyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
164	CH ₃	CH ₃	3-Allyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
165	CH ₃	CH ₃	4-Allyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
166	CH ₃	CH ₃	2-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄ -CH ₂
167	CH ₃	CH ₃	3-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄ -CH ₂
168	CH ₃	CH ₃	4-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄ -CH ₂
169	CH ₃	CH ₃	3-CH ₃ , 5-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₃ -CH ₂
170	CH ₃	CH ₃	2-OH-C ₆ H ₄ -CH ₂
171	CH ₃	CH ₃	3-OH-C ₆ H ₄ -CH ₂
172	CH ₃	CH ₃	4-OH-C ₆ H ₄ -CH ₂
173	CH ₃	CH ₃	2-OCH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂
174	CH ₃	CH ₃	3-OCH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂
175	CH ₃	CH ₃	4-OCH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂
176	CH ₃	CH ₃	2,3-(OCH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂
177	CH ₃	CH ₃	2,4-(OCH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂
178	CH ₃	CH ₃	2,5-(OCH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂

Nr.	R ^e	R ^d	A ^k
179	CH ₃	CH ₃	3,4-(OCH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂
180	CH ₃	CH ₃	3,5-(OCH ₃) ₂ -C ₆ H ₃ -CH ₂
181	CH ₃	CH ₃	3,4,5-(OCH ₃) ₃ -C ₆ H ₂ -CH ₂
182	CH ₃	CH ₃	2-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄ -CH ₂
183	CH ₃	CH ₃	3-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄ -CH ₂
184	CH ₃	CH ₃	4-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄ -CH ₂
185	CH ₃	CH ₃	2-O-(n-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄ -CH ₂
186	CH ₃	CH ₃	3-O-(n-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄ -CH ₂
187	CH ₃	CH ₃	4-O-(n-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄ -CH ₂
188	CH ₃	CH ₃	2-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄ -CH ₂
189	CH ₃	CH ₃	3-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄ -CH ₂
190	CH ₃	CH ₃	4-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄ -CH ₂
191	CH ₃	CH ₃	4-O-(n-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄ -CH ₂
192	CH ₃	CH ₃	3-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄ -CH ₂
193	CH ₃	CH ₃	4-O-(n-C ₆ H ₁₃)-C ₆ H ₄ -CH ₂
194	CH ₃	CH ₃	2-O-Allyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
195	CH ₃	CH ₃	3-O-Allyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
196	CH ₃	CH ₃	4-O-Allyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
197	CH ₃	CH ₃	2-CF ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂
198	CH ₃	CH ₃	3-CF ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂

Nr.	Re	Rd	Ak
199	CH ₃	CH ₃	4-CF ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂
200	CH ₃	CH ₃	2-Acetyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
201	CH ₃	CH ₃	3-Acetyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
202	CH ₃	CH ₃	4-Acetyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
203	CH ₃	CH ₃	2-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
204	CH ₃	CH ₃	3-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
205	CH ₃	CH ₃	4-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
206	CH ₃	CH ₃	2-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
207	CH ₃	CH ₃	3-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
208	CH ₃	CH ₃	4-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
209	CH ₃	CH ₃	2-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
210	CH ₃	CH ₃	3-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
211	CH ₃	CH ₃	4-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
212	CH ₃	CH ₃	2-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄ -CH ₂
213	CH ₃	CH ₃	3-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄ -CH ₂
214	CH ₃	CH ₃	4-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄ -CH ₂
215	CH ₃	CH ₃	2-H ₂ N-C ₆ H ₄ -CH ₂
216	CH ₃	CH ₃	3-H ₂ N-C ₆ H ₄ -CH ₂
217	CH ₃	CH ₃	4-H ₂ N-C ₆ H ₄ -CH ₂
218	CH ₃	CH ₃	2-Aminothiocabonyl-C ₆ H ₄ -CH ₂

Nr.	Re	Rd	A ^k
219	CH ₃	CH ₃	3-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
220	CH ₃	CH ₃	4-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
221	CH ₃	CH ₃	2-Methoxyiminomethyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
222	CH ₃	CH ₃	3-Methoxyiminomethyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
223	CH ₃	CH ₃	4-Methoxyiminomethyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
224	CH ₃	CH ₃	2-Formyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
225	CH ₃	CH ₃	3-Formyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
226	CH ₃	CH ₃	4-Formyl-C ₆ H ₄ -CH ₂
227	CH ₃	CH ₃	2-(1'-Methoxyiminoeth-1'-yl)-C ₆ H ₄ -CH ₂
228	CH ₃	CH ₃	3-(1'-Methoxyiminoeth-1'-yl)-C ₆ H ₄ -CH ₂
229	CH ₃	CH ₃	4-(1'-Methoxyiminoeth-1'-yl)-C ₆ H ₄ -CH ₂
230	CH ₃	CH ₃	2-SCH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂
231	CH ₃	CH ₃	3-SCH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂
232	CH ₃	CH ₃	4-SCH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂
233	CH ₃	CH ₃	2-SO ₂ CH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂
234	CH ₃	CH ₃	3-SO ₂ CH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂
235	CH ₃	CH ₃	4-SO ₂ CH ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂
236	CH ₃	CH ₃	2-OCF ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂
237	CH ₃	CH ₃	3-OCF ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂
238	CH ₃	CH ₃	4-OCF ₃ -C ₆ H ₄ -CH ₂

Nr.	Re	Rd	A ^k
239	CH ₃	CH ₃	2-OCHF ₂ -C ₆ H ₄ -CH ₂
240	CH ₃	CH ₃	3-OCHF ₂ -C ₆ H ₄ -CH ₂
241	CH ₃	CH ₃	4-OCHF ₂ -C ₆ H ₄ -CH ₂
242	CH ₃	CH ₃	3-CF ₃ , 4-OCF ₃ -C ₆ H ₃ -CH ₂
243	CH ₃	CH ₃	1-Napht-hyl-CH ₂
244	CH ₃	CH ₃	2-Napht-hyl-CH ₂
245	CH ₃	CH ₃	2-Phenoxyeth-1-yl
246	CH ₃	CH ₃	2-(2'-Chlorphenoxy)eth-1-yl
247	CH ₃	CH ₃	2-(3'-Chlorphenoxy)eth-1-yl
248	CH ₃	CH ₃	2-(4'-Chlorphenoxy)eth-1-yl
249	CH ₃	CH ₃	2-(3',5'-Dichlorphenoxy)eth-1-yl
250	CH ₃	CH ₃	2-(2'-Cyanophenoxy)eth-1-yl
251	CH ₃	CH ₃	2-(3'-Cyanophenoxy)eth-1-yl
252	CH ₃	CH ₃	2-(4'-Cyanophenoxy)eth-1-yl
253	CH ₃	CH ₃	2-(2'-Methylphenoxy)eth-1-yl
254	CH ₃	CH ₃	2-(3'-Methylphenoxy)eth-1-yl
255	CH ₃	CH ₃	2-(4'-Methylphenoxy)eth-1-yl
256	CH ₃	CH ₃	2-(3'-t-Butylphenoxy)eth-1-yl
257	CH ₃	CH ₃	2-(4'-t-Butylphenoxy)eth-1-yl
258	CH ₃	CH ₃	2-(2'-Nitrophenoxy)eth-1-yl

Nr.	R ^e	R ^d	A ^k
259	CH ₃	CH ₃	2-(3'-Nitrophenoxy)eth-1-yl
260	CH ₃	CH ₃	2-(4'-Nitrophenoxy)eth-1-yl
261	CH ₃	CH ₃	2-(2'-Methoxyphenoxy)eth-1-yl
262	CH ₃	CH ₃	2-(3'-Methoxyphenoxy)eth-1-yl
263	CH ₃	CH ₃	2-(4'-Methoxyphenoxy)eth-1-yl
264	CH ₃	CH ₃	2-(2'-Trifluormethylphenoxy)eth-1-yl
265	CH ₃	CH ₃	2-(3'-Trifluormethylphenoxy)eth-1-yl
266	CH ₃	CH ₃	2-(4'-Trifluormethylphenoxy)eth-1-yl
267	CH ₃	CH ₃	2-(2'-Acetylphenoxy)eth-1-yl
268	CH ₃	CH ₃	2-(3'-Acetylphenoxy)eth-1-yl
269	CH ₃	CH ₃	2-(4'-Acetylphenoxy)eth-1-yl
270	CH ₃	CH ₃	2-(2'-Methoxycarbonyl)eth-1-yl
271	CH ₃	CH ₃	2-(3'-Methoxycarbonyl)eth-1-yl
272	CH ₃	CH ₃	2-(4'-Methoxycarbonyl)eth-1-yl
273	CH ₃	CH ₃	2-(2'-Dimethylaminocarbonyl)eth-1-yl
274	CH ₃	CH ₃	2-(3'-Dimethylaminocarbonyl)eth-1-yl
275	CH ₃	CH ₃	2-(4'-Dimethylaminocarbonyl)eth-1-yl
276	CH ₃	CH ₃	2-(2'-Aminothiocarbonyl)eth-1-yl
277	CH ₃	CH ₃	2-(3'-Aminothiocarbonyl)eth-1-yl
278	CH ₃	CH ₃	2-(4'-Aminothiocarbonyl)eth-1-yl

Nr.	Re	Rd	Ak
279	CH ₃	CH ₃	2-(2'-Methylsulfonyl)eth-1-yl
280	CH ₃	CH ₃	2-(3'-Methylsulfonyl)eth-1-yl
281	CH ₃	CH ₃	2-(4'-Methylsulfonyl)eth-1-yl
282	CH ₃	CH ₃	3-Phenoxyprop-1-yl
283	CH ₃	CH ₃	3-(2'-Chlorphenoxy)prop-1-yl
284	CH ₃	CH ₃	3-(3'-Chlorphenoxy)prop-1-yl
285	CH ₃	CH ₃	3-(4'-Chlorphenoxy)prop-1-yl
286	CH ₃	CH ₃	3-(3',5',Dichlorphenoxy)prop-1-yl
287	CH ₃	CH ₃	3-(2'-Cyanophenoxy)prop-1-yl
288	CH ₃	CH ₃	3-(3'-Cyanophenoxy)prop-1-yl
289	CH ₃	CH ₃	3-(4'-Cyanophenoxy)prop-1-yl
290	CH ₃	CH ₃	3-(2'-Methylphenoxy)prop-1-yl
291	CH ₃	CH ₃	3-(3'-Methylphenoxy)prop-1-yl
292	CH ₃	CH ₃	3-(4'-Methylphenoxy)prop-1-yl
293	CH ₃	CH ₃	3-(2'-Methoxyphenoxy)prop-1-yl
294	CH ₃	CH ₃	3-(3'-Methoxyphenoxy)prop-1-yl
295	CH ₃	CH ₃	3-(4'-Methoxyphenoxy)prop-1-yl
296	CH ₃	CH ₃	3-(2'-Trifluormethylphenoxy)prop-1-yl
297	CH ₃	CH ₃	3-(3'-Trifluormethylphenoxy)prop-1-yl
298	CH ₃	CH ₃	3-(4'-Trifluormethylphenoxy)prop-1-yl

Nr.	Re	Rd	Ak
299	CH ₃	CH ₃	4-Phenoxybut-1-yl
300	CH ₃	CH ₃	2-Phenyleth-1-yl
301	CH ₃	CH ₃	2-(2'-Chlorophenyl)eth-1-yl
302	CH ₃	CH ₃	2-(3'-Chlorophenyl)eth-1-yl
303	CH ₃	CH ₃	2-(4'-Chlorophenyl)eth-1-yl
304	CH ₃	CH ₃	2-(3',5'-Dichlorophenyl)eth-1-yl
305	CH ₃	CH ₃	2-(2'-Cyanophenyl)eth-1-yl
306	CH ₃	CH ₃	2-(3'-Cyanophenyl)eth-1-yl
307	CH ₃	CH ₃	2-(4'-Cyanophenyl)eth-1-yl
308	CH ₃	CH ₃	2-(2'-Methylphenyl)eth-1-yl
309	CH ₃	CH ₃	2-(3'-Methylphenyl)eth-1-yl
310	CH ₃	CH ₃	2-(4'-Methylphenyl)eth-1-yl
311	CH ₃	CH ₃	2-(2'-Methoxyphenyl)eth-1-yl
312	CH ₃	CH ₃	2-(3'-Methoxyphenyl)eth-1-yl
313	CH ₃	CH ₃	2-(4'-Methoxyphenyl)eth-1-yl
314	CH ₃	CH ₃	2-(2'-Trifluormethylphenyl)eth-1-yl
315	CH ₃	CH ₃	2-(3'-Trifluormethylphenyl)eth-1-yl
316	CH ₃	CH ₃	2-(4'-Trifluormethylphenyl)eth-1-yl
317	CH ₃	CH ₃	3-Phenylprop-1-yl
318	CH ₃	CH ₃	3-(2'-Chlorophenyl)prop-1-yl

Nr.	Re	Rd	A ^k
319	CH ₃	CH ₃	3-(3'-Chlorophenyl)prop-1-yl
320	CH ₃	CH ₃	3-(4'-Chlorophenyl)prop-1-yl
321	CH ₃	CH ₃	3-(2'-Cyanophenyl)prop-1-yl
322	CH ₃	CH ₃	3-(3'-Cyanophenyl)prop-1-yl
323	CH ₃	CH ₃	3-(4'-Cyanophenyl)prop-1-yl
324	CH ₃	CH ₃	3-(2'-Trifluormethylphenyl)prop-1-yl
325	CH ₃	CH ₃	4-Phenylbut-1-yl
326	CH ₃	CH ₃	4-(4'-Chlorophenyl)but-1-yl
327	CH ₃	CH ₃	6-(4'-Chlorophenyl)hex-1-yl
328	CH ₃	CH ₃	2-Pyridylmethyl
329	CH ₃	CH ₃	3-Pyridylmethyl
330	CH ₃	CH ₃	4-Pyridylmethyl
331	CH ₃	CH ₃	4-Chloropyridin-2-ylmethyl
332	CH ₃	CH ₃	5-Chloropyridin-2-ylmethyl
333	CH ₃	CH ₃	6-Chloropyridin-2-ylmethyl
334	CH ₃	CH ₃	5-Chloropyridin-3-ylmethyl
335	CH ₃	CH ₃	6-Chloropyridin-3-ylmethyl
336	CH ₃	CH ₃	2-Chloropyridin-4-ylmethyl
337	CH ₃	CH ₃	2-Pyrimidinylmethyl
338	CH ₃	CH ₃	4-Chloropyrimidin-2-ylmethyl

Nr.	R ^e	R ^d	A ^k
339	CH ₃	CH ₃	5-Chlorpyrimidin-2-ylmethyl
340	CH ₃	CH ₃	2-Chlorpyrimidin-4-ylmethyl
341	CH ₃	CH ₃	6-Chlorpyrimidin-4-ylmethyl
342	CH ₃	CH ₃	2-Chlorpyrimidin-5-ylmethyl
343	CH ₃	CH ₃	4-Pyridazinylmethyl
344	CH ₃	CH ₃	2-Pyrazinylmethyl
345	CH ₃	CH ₃	5-Chlorpyrazin-2-ylmethyl
346	CH ₃	CH ₃	6-Chlorpyrazin-2-ylmethyl
347	CH ₃	CH ₃	3-Pyridazinylmethyl
348	CH ₃	CH ₃	6-Chlorpyridazin-3-ylmethyl
349	CH ₃	CH ₃	1,3,5-Triazinylmethyl
350	CH ₃	CH ₃	2-Furylmethyl
351	CH ₃	CH ₃	3-Furylmethyl
352	CH ₃	CH ₃	4-Bromfur-2-ylmethyl
353	CH ₃	CH ₃	5-Chlorfur-2-ylmethyl
354	CH ₃	CH ₃	2-Thienylmethyl
355	CH ₃	CH ₃	3-Thienylmethyl
356	CH ₃	CH ₃	5-Methylthien-3-ylmethyl
357	CH ₃	CH ₃	5-Chlorthien-2-ylmethyl
358	CH ₃	CH ₃	2-Chlorthien-4-ylmethyl

Nr.	Re	Rd	A ^k
359	CH ₃	CH ₃	2-Pyrrolylmethyl
360	CH ₃	CH ₃	3-Pyrrolylmethyl
361	CH ₃	CH ₃	2-Oxazolylmethyl
362	CH ₃	CH ₃	4-Methyloxazol-2-ylmethyl
363	CH ₃	CH ₃	5-Methyloxazol-2-ylmethyl
364	CH ₃	CH ₃	4-Chloroxazol-2-ylmethyl
365	CH ₃	CH ₃	5-Chloroxazol-2-ylmethyl
366	CH ₃	CH ₃	4-Oxazolylmethyl
367	CH ₃	CH ₃	2-Methyloxazol-4-ylmethyl
368	CH ₃	CH ₃	5-Methyloxazol-4-ylmethyl
369	CH ₃	CH ₃	2-Chloroxazol-4-ylmethyl
370	CH ₃	CH ₃	5-Chloroxazol-4-ylmethyl
371	CH ₃	CH ₃	5-Oxazolylmethyl
372	CH ₃	CH ₃	2-Methyloxazol-5-ylmethyl
373	CH ₃	CH ₃	4-Methyloxazol-5-ylmethyl
374	CH ₃	CH ₃	2-Chloroxazol-5-ylmethyl
375	CH ₃	CH ₃	4-Chloroxazol-5-ylmethyl
376	CH ₃	CH ₃	2-Thiazolylmethyl
377	CH ₃	CH ₃	4-Methylthiazol-2-ylmethyl
378	CH ₃	CH ₃	5-Methylthiazol-2-ylmethyl

Nr.	Re	Rd	Ak
379	CH ₃	CH ₃	4-Chlorthiazol-2-ylmethyl
380	CH ₃	CH ₃	5-Chlorthiazol-2-ylmethyl
381	CH ₃	CH ₃	4-Thiazolylmethyl
382	CH ₃	CH ₃	2-Methylthiazol-4-ylmethyl
383	CH ₃	CH ₃	5-Methylthiazol-4-ylmethyl
384	CH ₃	CH ₃	2-Chlorthiazol-4-ylmethyl
385	CH ₃	CH ₃	5-Chlorthiazol-4-ylmethyl
386	CH ₃	CH ₃	5-Thiazolylmethyl
387	CH ₃	CH ₃	2-Methylthiazol-5-ylmethyl
388	CH ₃	CH ₃	4-Methylthiazol-5-ylmethyl
389	CH ₃	CH ₃	2-Chlorthiazol-5-ylmethyl
390	CH ₃	CH ₃	4-Chlorthiazol-5-ylmethyl
391	CH ₃	CH ₃	3-Isoxazolylmethyl
392	CH ₃	CH ₃	4-Methylisoxazol-3-ylmethyl
393	CH ₃	CH ₃	5-Methylisoxazol-3-ylmethyl
394	CH ₃	CH ₃	4-Chlorisoxazol-3-ylmethyl
395	CH ₃	CH ₃	5-Chlorisoxazol-3-ylmethyl
396	CH ₃	CH ₃	4-Isoxazolylmethyl
397	CH ₃	CH ₃	3-Methylisoxazol-4-ylmethyl
398	CH ₃	CH ₃	5-Methylisoxazol-4-ylmethyl

Nr.	Re	Rd	A ^k
399	CH ₃	CH ₃	3-Chlorisoxazol-4-ylmethyl
400	CH ₃	CH ₃	5-Chlorisoxazol-4-ylmethyl
401	CH ₃	CH ₃	5-Isioxazolylmethyl
402	CH ₃	CH ₃	3-Methylisoxazol-5-ylmethyl
403	CH ₃	CH ₃	4-Methylisoxazol-5-ylmethyl
404	CH ₃	CH ₃	3-Chlorisoxazol-5-ylmethyl
405	CH ₃	CH ₃	4-Chlorisoxazol-5-ylmethyl
406	CH ₃	CH ₃	3-Isothiazolylmethyl
407	CH ₃	CH ₃	4-Methylisothiazol-3-ylmethyl
408	CH ₃	CH ₃	5-Methylisothiazol-3-ylmethyl
409	CH ₃	CH ₃	4-Chlorisothiazol-3-ylmethyl
410	CH ₃	CH ₃	5-Chlorisothiazol-3-ylmethyl
411	CH ₃	CH ₃	4-Isothiazolylmethyl
412	CH ₃	CH ₃	3-Methylisothiazol-4-ylmethyl
413	CH ₃	CH ₃	5-Methylisothiazol-4-ylmethyl
414	CH ₃	CH ₃	3-Chlorisothiazol-4-ylmethyl
415	CH ₃	CH ₃	5-Chlorisothiazol-4-ylmethyl
416	CH ₃	CH ₃	5-Isothiazolylmethyl
417	CH ₃	CH ₃	3-Methylisothiazol-5-ylmethyl
418	CH ₃	CH ₃	4-Methylisothiazol-5-ylmethyl

Nr.	Re	Rd	A ^k
419	CH ₃	CH ₃	3-Chlorisothiazol-5-ylmethyl
420	CH ₃	CH ₃	4-Chlorisothiazol-5-ylmethyl
421	CH ₃	CH ₃	4-Imidazolylmethyl
422	CH ₃	CH ₃	1-Phenylpyrazol-3-ylmethyl
423	CH ₃	CH ₃	1-Methylimidazol-4-ylmethyl
424	CH ₃	CH ₃	1-Phenyl-1,2,4-triazol-3-ylmethyl
425	CH ₃	CH ₃	1,2,4-Oxadiazol-3-ylmethyl
426	CH ₃	CH ₃	5-Chlor-1,2,4-oxadiazol-3-ylmethyl
427	CH ₃	CH ₃	5-Methyl-1,2,4-oxadiazol-3-ylmethyl
428	CH ₃	CH ₃	5-Trifluormethyl-1,2,4-oxadiazol-3-ylmethyl
429	CH ₃	CH ₃	1,3,4-Oxadiazol-2-ylmethyl
430	CH ₃	CH ₃	5-Chlor-1,3,4-oxadiazol-2-ylmethyl
431	CH ₃	CH ₃	5-Methyl-1,3,4-oxadiazol-2-ylmethyl
432	CH ₃	CH ₃	5-Methoxy-1,3,4-oxadiazol-2-ylmethyl
433	CH ₃	CH ₃	1,2,4-Thiadiazol-3-ylmethyl
434	CH ₃	CH ₃	5-Chlor-1,2,4-thiadiazol-3-ylmethyl
435	CH ₃	CH ₃	5-Methyl-1,2,4-thiadiazol-3-ylmethyl
436	CH ₃	CH ₃	1,3,4-Thiadiazol-2-ylmethyl
437	CH ₃	CH ₃	5-Chlor-1,3,4-thiadiazol-2-ylmethyl
438	CH ₃	CH ₃	5-Methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylmethyl

Nr.	Re	Rd	Ak
439	CH ₃	CH ₃	5-Cyano-1,3,4-thiadiazol-2-ylmethyl
440	CH ₃	CH ₃	2-(2'-Pyridinyloxy)eth-1-yl
441	CH ₃	CH ₃	2-(3'-Pyridinyloxy)eth-1-yl
442	CH ₃	CH ₃	2-(4'-Pyridinyloxy)eth-1-yl
443	CH ₃	CH ₃	2-(2'-Pyrimidinyloxy)eth-1-yl
444	CH ₃	CH ₃	2-(4'-Pyrimidinyloxy)eth-1-yl
445	CH ₃	CH ₃	2-(5'-Pyrimidinyloxy)eth-1-yl
446	CH ₃	CH ₃	2-(2'-Pyrazinyloxy)eth-1-yl
447	CH ₃	CH ₃	2-(2'-Pyridazinyloxy)eth-1-yl
448	CH ₃	CH ₃	2-(3'-Pyridazinyloxy)eth-1-yl
449	CH ₃	CH ₃	2-(1',3',5'-Triazinyloxy)eth-1-yl
450	CH ₃	CH ₃	2-(5'-Methylisoxazol-3'-yloxy)eth-1-yl
451	CH ₃	CH ₃	2-(5'-Chlorisoxazol-3'-yloxy)eth-1-yl
452	CH ₃	CH ₃	2-(2'-Methoxythiazol-4'-yloxy)eth-1-yl
453	CH ₃	CH ₃	2-(4'-Chloroxazol-2'-yloxy)eth-1-yl
454	CH ₃	CH ₃	2-(1'-Phenyl-1'H-1',2',4'-triazol-3'-yloxy)eth-1-yl
455	CH ₃	CH ₃	2-(1'-Phenylpyrazol-3'-yloxy)eth-1-yl
456	CH ₃	CH ₃	C ₆ H ₅
457	CH ₃	CH ₃	2-Cl-C ₆ H ₄
458	CH ₃	CH ₃	3-Cl-C ₆ H ₄

Nr.	Re	Rd	Ak
459	CH ₃	CH ₃	4-Cl-C ₆ H ₄
460	CH ₃	CH ₃	2,3-Cl ₂ -C ₆ H ₃
461	CH ₃	CH ₃	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃
462	CH ₃	CH ₃	2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃
463	CH ₃	CH ₃	3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃
464	CH ₃	CH ₃	3,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃
465	CH ₃	CH ₃	4-CN-C ₆ H ₄
466	CH ₃	CH ₃	2-NO ₂ -C ₆ H ₄
467	CH ₃	CH ₃	3-NO ₂ -C ₆ H ₄
468	CH ₃	CH ₃	4-NO ₂ -C ₆ H ₄
469	CH ₃	CH ₃	2,4-(NO ₂) ₂ -C ₆ H ₃
470	CH ₃	CH ₃	2-CH ₃ -C ₆ H ₄
471	CH ₃	CH ₃	3-CH ₃ -C ₆ H ₄
472	CH ₃	CH ₃	4-CH ₃ -C ₆ H ₄
473	CH ₃	CH ₃	2,3-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃
474	CH ₃	CH ₃	2,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃
475	CH ₃	CH ₃	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃
476	CH ₃	CH ₃	2,6-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃
477	CH ₃	CH ₃	2-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄
478	CH ₃	CH ₃	3-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄

Nr.	Re	R ^d	A ^k
479	CH ₃	CH ₃	4-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄
480	CH ₃	CH ₃	3-OCH ₃ -C ₆ H ₄
481	CH ₃	CH ₃	4-OCH ₃ -C ₆ H ₄
482	CH ₃	CH ₃	3-Acetyl-C ₆ H ₄
483	CH ₃	CH ₃	4-Acetyl-C ₆ H ₄
484	CH ₃	CH ₃	3-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄
485	CH ₃	CH ₃	4-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄
486	CH ₃	CH ₃	3-CF ₃ -C ₆ H ₄
487	CH ₃	CH ₃	4-CF ₃ -C ₆ H ₄
488	CH ₃	CH ₃	2-Naphthyl
489	CH ₃	CH ₃	6-Chlorpyridazin-3-yl
490	CH ₃	CH ₃	5-Chlorpyrazin-2-yl
491	CH ₃	CH ₃	Chinolin-2-yl
492	CH ₃	CH ₃	2,5-Dimethylpyrazin-3-yl
493	CH ₃	CH ₃	Pyrazin-2-yl
494	CH ₃	CH ₃	3-Chlorpyrid-2-yl
495	CH ₃	CH ₃	6-Chlorpyrid-2-yl
496	CH ₃	CH ₃	4-Trifluormethyl, 6-Chlorpyrid-2-yl
497	CH ₃	CH ₃	4-Trifluormethylpyrid-2-yl
498	CH ₃	CH ₃	6-Trifluormethylpyrid-2-yl

Nr.	Re	Rd	A ^k
499	CH ₃	CH ₃	6-Methoxypyrid-2-yl
500	CH ₃	CH ₃	5-Chlorpyrid-2-yl
501	CH ₃	CH ₃	Pyrid-2-yl
502	CH ₃	CH ₃	Benzothiazol-2-yl
503	CH ₃	CH ₃	7-Chlorchinolin-4-yl
504	CH ₃	CH ₃	3-Nitropyrid-2-yl
505	CH ₃	CH ₃	Pyrrol-3-yl
506	CH ₃	CH ₃	Pyrrol-2-yl
507	CH ₃	CH ₃	2,6-Dioctylpyrid-4-yl
508	CH ₃	CH ₃	5-Nitropyrid-2-yl
509	CH ₃	CH ₃	Pyrid-4-yl
510	CH ₃	CH ₃	Pyrid-3-yl
511	CH ₃	CH ₃	Pyrimidin-2-yl
512	CH ₃	CH ₃	Pyrimidin-4-yl
513	CH ₃	CH ₃	Chinazolin-4-yl
514	CH ₃	CH ₃	6-Chlorpyrimidin-4-yl
515	CH ₃	CH ₃	6-Methoxypyrimidin-4-yl
516	CH ₃	CH ₃	2,5,6-Trichlorpyrimidin-4-yl
517	CH ₃	CH ₃	2,6-Dimethylpyrimidin-4-yl
518	CH ₃	CH ₃	2-Methyl, 6-Chlorpyrimidin-4-yl

Nr.	Re	Rd	Ak
519	CH ₃	CH ₃	2-Methyl, 6-Ethoxypyrimidin-4-yl
520	CH ₃	CH ₃	4,5,6-Trichlorpyrimidin-2-yl
521	CH ₃	CH ₃	4,6-Dimethoxypyrimidin-2-yl
522	CH ₃	CH ₃	4,6-Dimethylpyrimidin-2-yl
523	CH ₃	CH ₃	4,6-Dichlorpyrimidin-2-yl
524	CH ₃	CH ₃	4-Methyl, 6-methoxypyrimidin-2-yl
525	CH ₃	CH ₃	4-Chlor, 6-methoxypyrimidin-2-yl
526	CH ₃	CH ₃	6-Chlorchinoxalin-2-yl
527	CH ₃	CH ₃	3,6-Dichlor-1,2,4-triazin-5-yl
528	CH ₃	CH ₃	4-Methoxy-1,3,5-triazin-2-yl
529	CH ₃	CH ₃	4-Ethoxy-1,3,5-triazin-2-yl
530	CH ₃	CH ₃	4,6-Dichlor-1,3,5-triazin-2-yl
531	CH ₃	CH ₃	4-Ethoxy, 6-Chlor-1,3,5-triazin-2-yl
532	CH ₃	CH ₃	Isoxazol-3-yl
533	CH ₃	CH ₃	Thien-2-yl
534	CH ₃	CH ₃	Fur-2-yl
535	CH ₃	CH ₃	Thiatriazol-5-yl
536	CH ₃	CH ₃	(E)-1-Chlorpropen-3-yl
537	CH ₃	CH ₃	(E)-4-(4'-Chlorphenyl)but-2-en-1-yl
538	CH ₃	CH ₃	Propin-3-yl

Nr.	Re	R ^d	A ^k
539	CH ₃	CH ₃	Methylcarbonyl
540	CH ₃	CH ₃	Ethylcarbonyl
541	CH ₃	CH ₃	n-Propylcarbonyl
542	CH ₃	CH ₃	i-Propylcarbonyl
543	CH ₃	CH ₃	n-Butylcarbonyl
544	CH ₃	CH ₃	s-Butylcarbonyl
545	CH ₃	CH ₃	i-Butylcarbonyl
546	CH ₃	CH ₃	t-Butylcarbonyl
547	CH ₃	CH ₃	n-Pentylcarbonyl
548	CH ₃	CH ₃	i-Pentylcarbonyl
549	CH ₃	CH ₃	neo-Pentylcarbonyl
550	CH ₃	CH ₃	n-Hexylcarbonyl
551	CH ₃	CH ₃	n-Octylcarbonyl
552	CH ₃	CH ₃	1-Propenylcarbonyl
553	CH ₃	CH ₃	2-Penten-1-yl-carbonyl
554	CH ₃	CH ₃	2,5-Heptadien-1-yl-carbonyl
555	CH ₃	CH ₃	Benzoyl
556	CH ₃	CH ₃	2-Chlorbenzoyl
557	CH ₃	CH ₃	3-Chlorbenzoyl
558	CH ₃	CH ₃	4-Chlorbenzoyl

Nr.	Re	Rd	A ^k
559	CH ₃	CH ₃	2-Cyanobenzoyl
560	CH ₃	CH ₃	3-Cyanobenzoyl
561	CH ₃	CH ₃	4-Cyanobenzoyl
562	CH ₃	CH ₃	4-Methoxybenzoyl
563	CH ₃	CH ₃	2-Pyridylcarbonyl
564	CH ₃	CH ₃	3-Pyridylcarbonyl
565	CH ₃	CH ₃	4-Pyridylcarbonyl
566	CH ₃	CH ₃	2-Pyrimidinylcarbonyl
567	CH ₃	CH ₃	2-Oxazolylcarbonyl
568	CH ₃	CH ₃	4-Methylisoxazol-5-ylcarbonyl
569	CH ₃	CH ₃	Methylsulfonyl
570	CH ₃	CH ₃	Ethylsulfonyl
571	CH ₃	CH ₃	n-Propylsulfonyl
572	CH ₃	CH ₃	i-Propylsulfonyl
573	CH ₃	CH ₃	n-Butylsulfonyl
574	CH ₃	CH ₃	t-Butylsulfonyl
575	CH ₃	CH ₃	n-Pentylsulfonyl
576	CH ₃	CH ₃	neo-Pentylsulfonyl
577	CH ₃	CH ₃	n-Hexylsulfonyl
578	CH ₃	CH ₃	n-Octylsulfonyl

Nr.	Re	R ^d	A ^k
579	CH ₃	CH ₃	Phenylsulfonyl
580	CH ₃	CH ₃	2-Chlorphenylsulfonyl
581	CH ₃	CH ₃	3-Chlorphenylsulfonyl
582	CH ₃	CH ₃	4-Chlorphenylsulfonyl
583	CH ₃	CH ₃	2-Cyanophenylsulfonyl
584	CH ₃	CH ₃	3-Cyanophenylsulfonyl
585	CH ₃	CH ₃	4-Cyanophenylsulfonyl
586	CH ₃	CH ₃	2-Pyridylsulfonyl
587	CH ₃	CH ₃	3-Pyridylsulfonyl
588	CH ₃	CH ₃	4-Pyridylsulfonyl
589	CH ₃	CH ₃	2-Pyrimidinylsulfonyl
590	CH ₃	CH ₃	4-Oxazolylsulfonyl
591	CH ₃	CH ₃	5-Chlorthiazol-2-ylsulfonyl
592	CH ₃	CH ₃	2-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₄ -CH ₂
593	CH ₃	CH ₃	3-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₄ -CH ₂
594	CH ₃	CH ₃	4-t-C ₄ H ₉ -C ₆ H ₄ -CH ₂
595	CH ₃	CH ₃	2-(4'-Chlorthiazol-2'-yloxy)eth-1-yl
596	CH ₃	CH ₃	2-(1'-Methylpyrazol-4'-yloxy)eth-1-yl
597	CH ₃	CH ₃	4-Br-C ₆ H ₄
598	CH ₃	CH ₃	3,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃

Nr.	Re	Rd	Ak
599	CH ₃	CH ₃	4-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄
600	CH ₃	CH ₃	3-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄
601	CH ₃	CH ₃	4-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄
602	CH ₃	CH ₃	2-Hydroxyprop-1-yl
603	CH ₃	CH ₃	6-Hydroxy-2-methylpyrimidin-4-ylmethyl
604	CH ₃	CH ₃	[6-OH, 2-CH(CH ₃) ₂ -pyrimidin-4-yl]-CH ₂
605	CH ₃	CH ₃	[6-OH, 2-CH(CH ₂) ₂ -pyrimidin-4-yl]-CH ₂
606	CH ₃	CH ₃	5-(2'-Furan)-pent-1-yl
607	CH ₃	CH ₃	5-(2'-N-Methylpyrrol)-pent-1-yl
608	CH ₃	CH ₃	[2-(4-Cl-C ₆ H ₄)-oxazol-4-yl]-CH ₂
609	CH ₃	CH ₃	3-CF ₃ -pyridin-2-yl
610	CH ₃	CH ₃	5-CF ₃ -pyridin-2-yl
611	CH ₃	CH ₃	6-(2'-Thienyl)hex-1-yl
612	CH ₃	t-C ₄ H ₉	H
613	CH ₃	t-C ₄ H ₉	CH ₃
614	CH ₃	t-C ₄ H ₉	C ₂ H ₅
615	CH ₃	t-C ₄ H ₉	n-C ₃ H ₇
616	CH ₃	t-C ₄ H ₉	i-C ₃ H ₇
617	CH ₃	t-C ₄ H ₉	Cyclopropyl
618	CH ₃	t-C ₄ H ₉	n-C ₄ H ₉

Nr.	Re	Rd	A ^k
619	CH ₃	t-C ₄ H ₉	t-C ₄ H ₉
620	CH ₃	t-C ₄ H ₉	n-C ₆ H ₁₃
621	CH ₃	t-C ₄ H ₉	(E)-1-Chlorpropen-3-yl
622	CH ₃	t-C ₄ H ₉	Propin-3-yl
623	CH ₃	t-C ₄ H ₉	3-Methylbut-2-en-1-yl
624	CH ₃	t-C ₄ H ₉	2-Naphthyl-CH ₂
625	CH ₃	t-C ₄ H ₉	4-Cl-C ₆ H ₄ -CH ₂
626	CH ₃	t-C ₄ H ₉	(E)-4-(4'-Chlorophenyl)but-2-en-1-yl
627	CH ₃	t-C ₄ H ₉	6-(4'-Chlorophenyl)hex-1-yl
628	CH ₃	t-C ₄ H ₉	3-CF ₃ -C ₆ H ₄
629	CH ₃	C ₆ H ₅	H
630	CH ₃	C ₆ H ₅	CH ₃
631	CH ₃	C ₆ H ₅	C ₂ H ₅
632	CH ₃	C ₆ H ₅	n-C ₃ H ₇
633	CH ₃	C ₆ H ₅	i-C ₃ H ₇
634	CH ₃	C ₆ H ₅	Cyclopropyl
635	CH ₃	C ₆ H ₅	n-C ₄ H ₉
636	CH ₃	C ₆ H ₅	t-C ₄ H ₉
637	CH ₃	C ₆ H ₅	n-C ₆ H ₁₃
638	CH ₃	C ₆ H ₅	4-Cl-C ₆ H ₄ -CH ₂

Nr.	Re	Rd	Ak
639	CH ₃	C ₆ H ₅	3-CF ₃ -C ₆ H ₄
640	CH ₃	C ₆ H ₅	6-(4'-Chlorophenyl)hex-1-yl
641	CH ₃	C ₆ H ₅	(E)-4-(4'-Chlorophenyl)but-2-en-1-yl
642	CH ₃	H	H
643	CH ₃	H	CH ₃
644	CH ₃	H	C ₂ H ₅
645	CH ₃	H	n-C ₃ H ₇
646	CH ₃	H	i-C ₃ H ₇
647	CH ₃	OH	H
648	CH ₃	OH	CH ₃
649	CH ₃	OH	C ₂ H ₅
650	CH ₃	OH	n-C ₃ H ₇
651	CH ₃	OH	i-C ₃ H ₇
652	CH ₃	Cl	CH ₃
653	CH ₃	Cl	C ₂ H ₅
654	CH ₃	Cl	n-C ₃ H ₇
655	CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇
656	CH ₃	OCH ₃	H
657	CH ₃	OCH ₃	CH ₃
658	CH ₃	OCH ₃	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	A ^k
659	CH ₃	OCH ₃	n-C ₃ H ₇
660	CH ₃	OCH ₃	i-C ₃ H ₇
661	CH ₃	SCH ₃	H
662	CH ₃	SCH ₃	CH ₃
663	CH ₃	SCH ₃	C ₂ H ₅
664	CH ₃	SCH ₃	n-C ₃ H ₇
665	CH ₃	SCH ₃	i-C ₃ H ₇
666	CH ₃	Cyclopropyl	H
667	CH ₃	Cyclopropyl	CH ₃
668	CH ₃	Cyclopropyl	C ₂ H ₅
669	CH ₃	Cyclopropyl	n-C ₃ H ₇
670	CH ₃	Cyclopropyl	i-C ₃ H ₇
671	CH ₃	2-Pyridyl	H
672	CH ₃	2-Pyridyl	CH ₃
673	CH ₃	2-Pyridyl	C ₂ H ₅
674	CH ₃	2-Pyridyl	n-C ₃ H ₇
675	CH ₃	2-Pyridyl	i-C ₃ H ₇
676	CH ₃	3-Pyridyl	H
677	CH ₃	3-Pyridyl	CH ₃
678	CH ₃	3-Pyridyl	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	A ^k
679	CH ₃	3-Pyridyl	n-C ₃ H ₇
680	CH ₃	3-Pyridyl	i-C ₃ H ₇
681	CH ₃	4-Pyridyl	H
682	CH ₃	4-Pyridyl	CH ₃
683	CH ₃	4-Pyridyl	C ₂ H ₅
684	CH ₃	4-Pyridyl	n-C ₃ H ₇
685	CH ₃	4-Pyridyl	i-C ₃ H ₇
686	CH ₃	2-Pyridimidyl	H
687	CH ₃	2-Pyridimidyl	CH ₃
688	CH ₃	2-Pyridimidyl	C ₂ H ₅
689	CH ₃	2-Pyridimidyl	n-C ₃ H ₇
690	CH ₃	2-Pyridimidyl	i-C ₃ H ₇
691	CH ₃	4-Pyridimidy	H
692	CH ₃	4-Pyridimidyl	CH ₃
693	CH ₃	4-Pyridimidyl	C ₂ H ₅
694	CH ₃	4-Pyridimidyl	n-C ₃ H ₇
695	CH ₃	4-Pyridimidyl	i-C ₃ H ₇
696	CH ₃	5-Pyridimidyl	H
697	CH ₃	5-Pyridimidyl	CH ₃
698	CH ₃	5-Pyridimidyl	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	Ak
699	CH ₃	5-Pyridimidyl	n-C ₃ H ₇
700	CH ₃	5-Pyridimidyl	i-C ₃ H ₇
701	CH ₃	1,3,5-Triazinyl	H
702	CH ₃	1,3,5-Triazinyl	CH ₃
703	CH ₃	1,3,5-Triazinyl	C ₂ H ₅
704	CH ₃	1,3,5-Triazinyl	n-C ₃ H ₇
705	CH ₃	1,3,5-Triazinyl	i-C ₃ H ₇
706	CH ₃	2-Furyl	H
707	CH ₃	2-Furyl	CH ₃
708	CH ₃	2-Furyl	C ₂ H ₅
709	CH ₃	2-Furyl	n-C ₃ H ₇
710	CH ₃	2-Furyl	i-C ₃ H ₇
711	CH ₃	3-Furyl	H
712	CH ₃	3-Furyl	CH ₃
713	CH ₃	3-Furyl	C ₂ H ₅
714	CH ₃	3-Furyl	n-C ₃ H ₇
715	CH ₃	3-Furyl	i-C ₃ H ₇
716	CH ₃	2-Thienyl	H
717	CH ₃	2-Thienyl	CH ₃
718	CH ₃	2-Thienyl	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	Ak
719	CH ₃	2-Thienyl	n-C ₃ H ₇
720	CH ₃	2-Thienyl	i-C ₃ H ₇
721	CH ₃	3-Thienyl	H
722	CH ₃	3-Thienyl	CH ₃
723	CH ₃	3-Thienyl	C ₂ H ₅
724	CH ₃	3-Thienyl	n-C ₃ H ₇
725	CH ₃	3-Thienyl	i-C ₃ H ₇
726	CH ₃	2-Oxazoly1	H
727	CH ₃	2-Oxazoly1	CH ₃
728	CH ₃	2-Oxazoly1	C ₂ H ₅
729	CH ₃	2-Oxazoly1	n-C ₃ H ₇
730	CH ₃	2-Oxazoly1	i-C ₃ H ₇
731	CH ₃	4-Oxazoly1	H
732	CH ₃	4-Oxazoly1	CH ₃
733	CH ₃	4-Oxazoly1	C ₂ H ₅
734	CH ₃	4-Oxazoly1	n-C ₃ H ₇
735	CH ₃	4-Oxazoly1	i-C ₃ H ₇
736	CH ₃	2-Thiazoly1	H
737	CH ₃	2-Thiazoly1	CH ₃
738	CH ₃	2-Thiazoly1	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	A ^k
739	CH ₃	2-Thiazolyl	n-C ₃ H ₇
740	CH ₃	2-Thiazolyl	i-C ₃ H ₇
741	CH ₃	4-Thiazolyl	H
742	CH ₃	4-Thiazolyl	CH ₃
743	CH ₃	4-Thiazolyl	C ₂ H ₅
744	CH ₃	4-Thiazolyl	n-C ₃ H ₇
745	CH ₃	4-Thiazolyl	i-C ₃ H ₇
746	CH ₃	3-Isoxazolyl	H
747	CH ₃	3-Isoxazolyl	CH ₃
748	CH ₃	3-Isoxazolyl	C ₂ H ₅
749	CH ₃	3-Isoxazolyl	n-C ₃ H ₇
750	CH ₃	3-Isoxazolyl	i-C ₃ H ₇
751	CH ₃	5-Isoxazolyl	H
752	CH ₃	5-Isoxazolyl	CH ₃
753	CH ₃	5-Isoxazolyl	C ₂ H ₅
754	CH ₃	5-Isoxazolyl	n-C ₃ H ₇
755	CH ₃	5-Isoxazolyl	i-C ₃ H ₇
756	CH ₃	2-Imidazolyl	H
757	CH ₃	2-Imidazolyl	CH ₃
758	CH ₃	2-Imidazolyl	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	A ^k
759	CH ₃	2-Imidazolyl	n-C ₃ H ₇
760	CH ₃	2-Imidazolyl	i-C ₃ H ₇
761	CH ₃	3-Pyrazolyl	H
762	CH ₃	3-Pyrazolyl	CH ₃
763	CH ₃	3-Pyrazolyl	C ₂ H ₅
764	CH ₃	3-Pyrazolyl	n-C ₃ H ₇
765	CH ₃	3-Pyrazolyl	i-C ₃ H ₇
766	CH ₃	4-Pyrazolyl	H
767	CH ₃	4-Pyrazolyl	CH ₃
768	CH ₃	4-Pyrazolyl	C ₂ H ₅
769	CH ₃	4-Pyrazolyl	n-C ₃ H ₇
770	CH ₃	4-Pyrazolyl	i-C ₃ H ₇
771	OCH ₃	H	H
772	OCH ₃	H	CH ₃
773	OCH ₃	H	C ₂ H ₅
774	OCH ₃	H	n-C ₃ H ₇
775	OCH ₃	H	i-C ₃ H ₇
776	OCH ₃	OH	H
777	OCH ₃	OH	CH ₃
778	OCH ₃	OH	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	Ak
779	OCH ₃	OH	n-C ₃ H ₇
780	OCH ₃	OH	i-C ₃ H ₇
781	OCH ₃	Cl	n-C ₄ H ₉
782	OCH ₃	Cl	CH ₃
783	OCH ₃	Cl	C ₂ H ₅
784	OCH ₃	Cl	n-C ₃ H ₇
785	OCH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇
786	OCH ₃	OCH ₃	H
787	OCH ₃	OCH ₃	CH ₃
788	OCH ₃	OCH ₃	C ₂ H ₅
789	OCH ₃	OCH ₃	n-C ₃ H ₇
790	OCH ₃	OCH ₃	i-C ₃ H ₇
791	OCH ₃	SCH ₃	H
792	OCH ₃	SCH ₃	CH ₃
793	OCH ₃	SCH ₃	C ₂ H ₅
794	OCH ₃	SCH ₃	n-C ₃ H ₇
795	OCH ₃	SCH ₃	i-C ₃ H ₇
796	OCH ₃	CH ₃	H
797	OCH ₃	CH ₃	CH ₃
798	OCH ₃	CH ₃	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	Ak
799	OCH ₃	CH ₃	n-C ₃ H ₇
800	OCH ₃	CH ₃	i-C ₃ H ₇
801	OCH ₃	Cyclopropyl	H
802	OCH ₃	Cyclopropyl	CH ₃
803	OCH ₃	Cyclopropyl	C ₂ H ₅
804	OCH ₃	Cyclopropyl	n-C ₃ H ₇
805	OCH ₃	Cyclopropyl	i-C ₃ H ₇
806	OCH ₃	2-Pyridyl	H
807	OCH ₃	2-Pyridyl	CH ₃
808	OCH ₃	2-Pyridyl	C ₂ H ₅
809	OCH ₃	2-Pyridyl	n-C ₃ H ₇
810	OCH ₃	2-Pyridyl	i-C ₃ H ₇
811	OCH ₃	3-Pyridyl	H
812	OCH ₃	3-Pyridyl	CH ₃
813	OCH ₃	3-Pyridyl	C ₂ H ₅
814	OCH ₃	3-Pyridyl	n-C ₃ H ₇
815	OCH ₃	3-Pyridyl	i-C ₃ H ₇
816	OCH ₃	4-Pyridyl	H
817	OCH ₃	4-Pyridyl	CH ₃
818	OCH ₃	4-Pyridyl	C ₂ H ₅

Nr.	Re	R ^d	A ^k
819	OCH ₃	4-Pyridyl	n-C ₃ H ₇
820	OCH ₃	4-Pyrimidyl	i-C ₃ H ₇
821	OCH ₃	2-Pyrimidyl	H
822	OCH ₃	2-Pyrimidyl	CH ₃
823	OCH ₃	2-Pyrimidyl	C ₂ H ₅
824	OCH ₃	2-Pyrimidyl	n-C ₃ H ₇
825	OCH ₃	2-Pyrimidyl	i-C ₃ H ₇
826	OCH ₃	4-Pyrimidyl	H
827	OCH ₃	4-Pyrimidyl	CH ₃
828	OCH ₃	4-Pyrimidyl	C ₂ H ₅
829	OCH ₃	4-Pyrimidyl	n-C ₃ H ₇
830	OCH ₃	4-Pyrimidyl	i-C ₃ H ₇
831	OCH ₃	5-Pyrimidyl	H
832	OCH ₃	5-Pyrimidyl	CH ₃
833	OCH ₃	5-Pyrimidyl	C ₂ H ₅
834	OCH ₃	5-Pyrimidyl	n-C ₃ H ₇
835	OCH ₃	5-Pyrimidyl	i-C ₃ H ₇
836	OCH ₃	1,3,5-Triazinyl	H
837	OCH ₃	1,3,5-Triazinyl	CH ₃
838	OCH ₃	1,3,5-Triazinyl	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	A ^k
839	OCH ₃	1,3,5-Triazinyl	n-C ₃ H ₇
840	OCH ₃	1,3,5-Triazinyl	i-C ₃ H ₇
841	OCH ₃	2-Furyl	H
842	OCH ₃	2-Furyl	CH ₃
843	OCH ₃	2-Furyl	C ₂ H ₅
844	OCH ₃	2-Furyl	n-C ₃ H ₇
845	OCH ₃	2-Furyl	i-C ₃ H ₇
846	OCH ₃	3-Furyl	H
847	OCH ₃	3-Furyl	CH ₃
848	OCH ₃	3-Furyl	C ₂ H ₅
849	OCH ₃	3-Furyl	n-C ₃ H ₇
850	OCH ₃	3-Furyl	i-C ₃ H ₇
851	OCH ₃	2-Thienyl	H
852	OCH ₃	2-Thienyl	CH ₃
853	OCH ₃	2-Thienyl	C ₂ H ₅
854	OCH ₃	2-Thienyl	n-C ₃ H ₇
855	OCH ₃	2-Thienyl	i-C ₃ H ₇
856	OCH ₃	3-Thienyl	H
857	OCH ₃	3-Thienyl	CH ₃
858	OCH ₃	3-Thienyl	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	A ^k
859	OCH ₃	3-Thienyl	n-C ₃ H ₇
860	OCH ₃	3-Thienyl	i-C ₃ H ₇
861	OCH ₃	2-Oxazolyl	H
862	OCH ₃	2-Oxazolyl	CH ₃
863	OCH ₃	2-Oxazolyl	C ₂ H ₅
864	OCH ₃	2-Oxazolyl	n-C ₃ H ₇
865	OCH ₃	2-Oxazolyl	i-C ₃ H ₇
866	OCH ₃	4-Oxazolyl	H
867	OCH ₃	4-Oxazolyl	CH ₃
868	OCH ₃	4-Oxazolyl	C ₂ H ₅
869	OCH ₃	4-Oxazolyl	n-C ₃ H ₇
870	OCH ₃	4-Oxazolyl	i-C ₃ H ₇
871	OCH ₃	2-Thiazolyl	H
872	OCH ₃	2-Thiazolyl	CH ₃
873	OCH ₃	2-Thiazolyl	C ₂ H ₅
874	OCH ₃	2-Thiazolyl	n-C ₃ H ₇
875	OCH ₃	2-Thiazolyl	i-C ₃ H ₇
876	OCH ₃	4-Thiazolyl	H
877	OCH ₃	4-Thiazolyl	CH ₃
878	OCH ₃	4-Thiazolyl	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	A ^k
879	OCH ₃	4-Thiazolyl	n-C ₃ H ₇
880	OCH ₃	4-Thiazolyl	i-C ₃ H ₇
881	OCH ₃	3-Isoxazolyl	H
882	OCH ₃	3-Isoxazolyl	CH ₃
883	OCH ₃	3-Isoxazolyl	C ₂ H ₅
884	OCH ₃	3-Isoxazolyl	n-C ₃ H ₇
885	OCH ₃	3-Isoxazolyl	i-C ₃ H ₇
886	OCH ₃	5-Isoxazolyl	H
887	OCH ₃	5-Isoxazolyl	CH ₃
888	OCH ₃	5-Isoxazolyl	C ₂ H ₅
889	OCH ₃	5-Isoxazolyl	n-C ₃ H ₇
890	OCH ₃	5-Isoxazolyl	i-C ₃ H ₇
891	OCH ₃	2-Imidazolyl	H
892	OCH ₃	2-Imidazolyl	CH ₃
893	OCH ₃	2-Imidazolyl	C ₂ H ₅
894	OCH ₃	2-Imidazolyl	n-C ₃ H ₇
895	OCH ₃	2-Imidazolyl	i-C ₃ H ₇
896	OCH ₃	3-Pyrazolyl	H
897	OCH ₃	3-Pyrazolyl	CH ₃
898	OCH ₃	3-Pyrazolyl	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	Ak
899	OCH ₃	3-Pyrazolyl	n-C ₃ H ₇
900	OCH ₃	3-Pyrazolyl	i-C ₃ H ₇
901	OCH ₃	4-Pyrazolyl	H
902	OCH ₃	4-Pyrazolyl	CH ₃
903	OCH ₃	4-Pyrazolyl	C ₂ H ₅
904	OCH ₃	4-Pyrazolyl	n-C ₃ H ₇
905	OCH ₃	4-Pyrazolyl	i-C ₃ H ₇
906	OH	H	H
907	OH	H	CH ₃
908	OH	H	C ₂ H ₅
909	OH	H	n-C ₃ H ₇
910	OH	H	i-C ₃ H ₇
911	OH	OH	H
912	OH	OH	CH ₃
913	OH	OH	C ₂ H ₅
914	OH	OH	n-C ₃ H ₇
915	OH	OH	i-C ₃ H ₇
916	OH	Cl	n-C ₄ H ₉
917	OH	Cl	CH ₃
918	OH	Cl	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	A ^k
919	OH	Cl	n-C ₃ H ₇
920	OH	Cl	i-C ₃ H ₇
921	OH	OCH ₃	H
922	OH	OCH ₃	CH ₃
923	OH	OCH ₃	C ₂ H ₅
924	OH	OCH ₃	n-C ₃ H ₇
925	OH	OCH ₃	i-C ₃ H ₇
926	OH	SCH ₃	H
927	OH	SCH ₃	CH ₃
928	OH	SCH ₃	C ₂ H ₅
929	OH	SCH ₃	n-C ₃ H ₇
930	OH	SCH ₃	i-C ₃ H ₇
931	OH	CH ₃	H
932	OH	CH ₃	CH ₃
933	OH	CH ₃	C ₂ H ₅
934	OH	CH ₃	n-C ₃ H ₇
935	OH	CH ₃	i-C ₃ H ₇
936	OH	Cyclopropyl	H
937	OH	Cyclopropyl	CH ₃
938	OH	Cyclopropyl	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	Ak
939	OH	Cyclopropyl	n-C ₃ H ₇
940	OH	Cyclopropyl	i-C ₃ H ₇
941	OH	2-Pyridyl	H
942	OH	2-Pyridyl	CH ₃
943	OH	2-Pyridyl	C ₂ H ₅
944	OH	2-Pyridyl	n-C ₃ H ₇
945	OH	2-Pyridyl	i-C ₃ H ₇
946	OH	3-Pyridyl	H
947	OH	3-Pyridyl	CH ₃
948	OH	3-Pyridyl	C ₂ H ₅
949	OH	3-Pyridyl	n-C ₃ H ₇
950	OH	3-Pyridyl	i-C ₃ H ₇
951	OH	4-Pyridyl	H
952	OH	4-Pyridyl	CH ₃
953	OH	4-Pyridyl	C ₂ H ₅
954	OH	4-Pyridyl	n-C ₃ H ₇
955	OH	4-Pyridyl	i-C ₃ H ₇
956	OH	2-Pyrimidyl	H
957	OH	2-Pyrimidyl	CH ₃
958	OH	2-Pyrimidyl	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	Ak
959	OH	2-Pyrimidyl	n-C ₃ H ₇
960	OH	2-Pyrimidyl	i-C ₃ H ₇
961	OH	4-Pyrimidyl	H
962	OH	4-Pyrimidyl	CH ₃
963	OH	4-Pyrimidyl	C ₂ H ₅
964	OH	4-Pyrimidyl	n-C ₃ H ₇
965	OH	4-Pyrimidyl	i-C ₃ H ₇
966	OH	5-Pyrimidyl	H
967	OH	5-Pyrimidyl	CH ₃
968	OH	5-Pyrimidyl	C ₂ H ₅
969	OH	5-Pyrimidyl	n-C ₃ H ₇
970	OH	5-Pyrimidyl	i-C ₃ H ₇
971	OH	1,3,5-Triazinyl	H
972	OH	1,3,5-Triazinyl	CH ₃
973	OH	1,3,5-Triazinyl	C ₂ H ₅
974	OH	1,3,5-Triazinyl	n-C ₃ H ₇
975	OH	1,3,5-Triazinyl	i-C ₃ H ₇
976	OH	2-Furyl	H
977	OH	2-Furyl	CH ₃
978	OH	2-Furyl	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	A ^k
979	OH	2-Furyl	n-C ₃ H ₇
980	OH	2-Furyl	i-C ₃ H ₇
981	OH	3-Furyl	H
982	OH	3-Furyl	CH ₃
983	OH	3-Furyl	C ₂ H ₅
984	OH	3-Furyl	n-C ₃ H ₇
985	OH	3-Furyl	i-C ₃ H ₇
986	OH	2-Thienyl	H
987	OH	2-Thienyl	CH ₃
988	OH	2-Thienyl	C ₂ H ₅
989	OH	2-Thienyl	n-C ₃ H ₇
990	OH	2-Thienyl	i-C ₃ H ₇
991	OH	3-Thienyl	H
992	OH	3-Thienyl	CH ₃
993	OH	3-Thienyl	C ₂ H ₅
994	OH	3-Thienyl	n-C ₃ H ₇
995	OH	3-Thienyl	i-C ₃ H ₇
996	OH	2-Oxazolyl	H
997	OH	2-Oxazolyl	CH ₃
998	OH	2-Oxazolyl	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	Ak
999	OH	2-Oxazoly1	n-C ₃ H ₇
1000	OH	2-Oxazoly1	i-C ₃ H ₇
1001	OH	4-Oxazoly1	H
1002	OH	4-Oxazoly1	CH ₃
1003	OH	4-Oxazoly1	C ₂ H ₅
1004	OH	4-Oxazoly1	n-C ₃ H ₇
1005	OH	2-Thiazoly1	i-C ₃ H ₇
1006	OH	2-Thiazoly1	H
1007	OH	2-Thiazoly1	CH ₃
1008	OH	2-Thiazoly1	C ₂ H ₅
1009	OH	2-Thiazoly1	n-C ₃ H ₇
1010	OH	2-Thiazoly1	i-C ₃ H ₇
1011	OH	4-Thiazoly1	H
1012	OH	4-Thiazoly1	CH ₃
1013	OH	4-Thiazoly1	C ₂ H ₅
1014	OH	4-Isioxazoly1	n-C ₃ H ₇
1015	OH	4-Isioxazoly1	i-C ₃ H ₇
1016	OH	3-Isioxazoly1	H
1017	OH	3-Isioxazoly1	CH ₃
1018	OH	3-Isioxazoly1	C ₂ H ₅

Nr.	Re	R ^d	A ^k
1019	OH	3-Isoxazolyl	n-C ₃ H ₇
1020	OH	3-Isoxazolyl	i-C ₃ H ₇
1021	OH	5-Isoxazolyl	H
1022	OH	5-Isoxazolyl	CH ₃
1023	OH	5-Isoxazolyl	C ₂ H ₅
1024	OH	5-Isoxazolyl	n-C ₃ H ₇
1025	OH	5-Isoxazolyl	i-C ₃ H ₇
1026	OH	2-Imidazolyl	H
1027	OH	2-Imidazolyl	CH ₃
1028	OH	2-Imidazolyl	C ₂ H ₅
1029	OH	2-Imidazolyl	n-C ₃ H ₇
1030	OH	2-Imidazolyl	i-C ₃ H ₇
1031	OH	3-Pyrazolyl	H
1032	OH	3-Pyrazolyl	CH ₃
1033	OH	3-Pyrazolyl	C ₂ H ₅
1034	OH	3-Pyrazolyl	n-C ₃ H ₇
1035	OH	3-Pyrazolyl	i-C ₃ H ₇
1036	OH	4-Pyrazolyl	H
1037	OH	4-Pyrazolyl	CH ₃
1038	OH	4-Pyrazolyl	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	Ak
1039	OH	4-Pyrazolyl	n-C ₃ H ₇
1040	OH	4-Pyrazolyl	i-C ₃ H ₇
1041	H	H	H
1042	H	H	CH ₃
1043	H	H	C ₂ H ₅
1044	H	H	n-C ₃ H ₇
1045	H	H	i-C ₃ H ₇
1046	H	OH	H
1047	H	OH	CH ₃
1048	H	OH	C ₂ H ₅
1049	H	OH	n-C ₃ H ₇
1050	H	OH	i-C ₃ H ₇
1051	H	Cl	n-C ₄ H ₉
1052	H	Cl	CH ₃
1053	H	Cl	C ₂ H ₅
1054	H	Cl	n-C ₃ H ₇
1055	H	Cl	i-C ₃ H ₇
1056	H	OCH ₃	H
1057	H	OCH ₃	CH ₃
1058	H	OCH ₃	C ₂ H ₅

Nr.	R ^e	R ^d	A ^k
1059	H	OCH ₃	n-C ₃ H ₇
1060	H	OCH ₃	i-C ₃ H ₇
1061	H	CH ₃	H
1062	H	CH ₃	CH ₃
1063	H	CH ₃	C ₂ H ₅
1064	H	CH ₃	n-C ₃ H ₇
1065	H	CH ₃	i-C ₃ H ₇
1066	H	Cyclopropyl	H
1067	H	Cyclopropyl	CH ₃
1068	H	Cyclopropyl	C ₂ H ₅
1069	H	Cyclopropyl	n-C ₃ H ₇
1070	H	Cyclopropyl	i-C ₃ H ₇
1071	Cl	H	H
1072	Cl	H	CH ₃
1073	Cl	H	C ₂ H ₅
1074	Cl	H	n-C ₃ H ₇
1075	Cl	H	i-C ₃ H ₇
1076	Cl	OH	H
1077	Cl	OH	CH ₃
1078	Cl	OH	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	A ^k
1079	Cl	OH	n-C ₃ H ₇
1080	Cl	OH	i-C ₃ H ₇
1081	Cl	Cl	n-C ₄ H ₉
1082	Cl	Cl	CH ₃
1083	Cl	Cl	C ₂ H ₅
1084	Cl	Cl	n-C ₃ H ₇
1085	Cl	Cl	i-C ₃ H ₇
1086	Cl	OCH ₃	H
1087	Cl	OCH ₃	CH ₃
1088	Cl	OCH ₃	C ₂ H ₅
1089	Cl	OCH ₃	n-C ₃ H ₇
1090	Cl	OCH ₃	i-C ₃ H ₇
1091	Cl	CH ₃	H
1092	Cl	CH ₃	CH ₃
1093	Cl	CH ₃	C ₂ H ₅
1094	Cl	CH ₃	n-C ₃ H ₇
1095	Cl	CH ₃	i-C ₃ H ₇
1096	Cl	Cyclopropyl	H
1097	Cl	Cyclopropyl	CH ₃
1098	Cl	Cyclopropyl	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	A ^k
1099	Cl	Cyclopropyl	n-C ₃ H ₇
1100	Cl	Cyclopropyl	i-C ₃ H ₇
1101	SCH ₃	H	H
1102	SCH ₃	H	CH ₃
1103	SCH ₃	H	C ₂ H ₅
1104	SCH ₃	H	n-C ₃ H ₇
1105	SCH ₃	H	i-C ₃ H ₇
1106	SCH ₃	OH	H
1107	SCH ₃	OH	CH ₃
1108	SCH ₃	OH	C ₂ H ₅
1109	SCH ₃	OH	n-C ₃ H ₇
1110	SCH ₃	OH	i-C ₃ H ₇
1111	SCH ₃	CH ₃	H
1112	SCH ₃	CH ₃	CH ₃
1113	SCH ₃	CH ₃	C ₂ H ₅
1114	SCH ₃	CH ₃	n-C ₃ H ₇
1115	SCH ₃	CH ₃	i-C ₃ H ₇
1116	SCH ₃	SCH ₃	H
1117	SCH ₃	SCH ₃	CH ₃
1118	SCH ₃	SCH ₃	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	A ^k
1119	SCH ₃	SCH ₃	n-C ₃ H ₇
1120	SCH ₃	SCH ₃	i-C ₃ H ₇
1121	SCH ₃	Cyclopropyl	H
1122	SCH ₃	Cyclopropyl	CH ₃
1123	SCH ₃	Cyclopropyl	C ₂ H ₅
1124	SCH ₃	Cyclopropyl	n-C ₃ H ₇
1125	SCH ₃	Cyclopropyl	i-C ₃ H ₇
1126	Cyclopropyl	H	H
1127	Cyclopropyl	H	CH ₃
1128	Cyclopropyl	H	C ₂ H ₅
1129	Cyclopropyl	H	n-C ₃ H ₇
1130	Cyclopropyl	H	i-C ₃ H ₇
1131	Cyclopropyl	OH	H
1132	Cyclopropyl	OH	CH ₃
1133	Cyclopropyl	OH	C ₂ H ₅
1134	Cyclopropyl	OH	n-C ₃ H ₇
1135	Cyclopropyl	OH	i-C ₃ H ₇
1136	Cyclopropyl	Cl	n-C ₄ H ₉
1137	Cyclopropyl	Cl	CH ₃
1138	Cyclopropyl	Cl	C ₂ H ₅

Nr.	Re	R ^d	A ^k
1139	Cyclopropyl	Cl	n-C ₃ H ₇
1140	Cyclopropyl	Cl	i-C ₃ H ₇
1141	Cyclopropyl	OCH ₃	H
1142	Cyclopropyl	OCH ₃	CH ₃
1143	Cyclopropyl	OCH ₃	C ₂ H ₅
1144	Cyclopropyl	OCH ₃	n-C ₃ H ₇
1145	Cyclopropyl	OCH ₃	i-C ₃ H ₇
1146	Cyclopropyl	SCH ₃	H
1147	Cyclopropyl	SCH ₃	CH ₃
1148	Cyclopropyl	SCH ₃	C ₂ H ₅
1149	Cyclopropyl	SCH ₃	n-C ₃ H ₇
1150	Cyclopropyl	SCH ₃	i-C ₃ H ₇
1151	Cyclopropyl	CH ₃	H
1152	Cyclopropyl	CH ₃	CH ₃
1153	Cyclopropyl	CH ₃	C ₂ H ₅
1154	Cyclopropyl	CH ₃	n-C ₃ H ₇
1155	Cyclopropyl	CH ₃	i-C ₃ H ₇
1156	CH ₃	2-F-C ₆ H ₄	H
1157	CH ₃	2-F-C ₆ H ₄	CH ₃
1158	CH ₃	2-F-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	Ak
1159	CH ₃	2-F-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1160	CH ₃	2-F-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1161	CH ₃	2-F-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1162	CH ₃	2-F-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1163	CH ₃	2-F-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1164	CH ₃	2-F-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1165	CH ₃	2-F-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1166	CH ₃	2-F-C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1167	CH ₃	2-F-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1168	CH ₃	3-F-C ₆ H ₄	H
1169	CH ₃	3-F-C ₆ H ₄	CH ₃
1170	CH ₃	3-F-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1171	CH ₃	3-F-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1172	CH ₃	3-F-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1173	CH ₃	3-F-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1174	CH ₃	3-F-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1175	CH ₃	3-F-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1176	CH ₃	3-F-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1177	CH ₃	3-F-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1178	CH ₃	3-F-C ₆ H ₄	Propin-3-yl

Nr.	Re	R ^d	A ^k
1179	CH ₃	3-F-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1180	CH ₃	4-F-C ₆ H ₄	H
1181	CH ₃	4-F-C ₆ H ₄	CH ₃
1182	CH ₃	4-F-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1183	CH ₃	4-F-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1184	CH ₃	4-F-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1185	CH ₃	4-F-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1186	CH ₃	4-F-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1187	CH ₃	4-F-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1188	CH ₃	4-F-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1189	CH ₃	4-F-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1190	CH ₃	4-F-C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1191	CH ₃	4-F-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1192	CH ₃	2-Cl-C ₆ H ₄	H
1193	CH ₃	2-Cl-C ₆ H ₄	CH ₃
1194	CH ₃	2-Cl-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1195	CH ₃	2-Cl-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1196	CH ₃	2-Cl-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1197	CH ₃	2-Cl-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1198	CH ₃	2-Cl-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉

Nr.	Re	Rd	A ^k	
1199	CH ₃	2-Cl-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃	
1200	CH ₃	2-Cl-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl	
1201	CH ₃	2-Cl-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl	
1202	CH ₃	2-Cl-C ₆ H ₄	Propin-3-yl	
1203	CH ₃	2-Cl-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl	
1204	CH ₃	3-Cl-C ₆ H ₄	H	
1205	CH ₃	3-Cl-C ₆ H ₄	CH ₃	
1206	CH ₃	3-Cl-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅	
1207	CH ₃	3-Cl-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇	
1208	CH ₃	3-Cl-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇	
1209	CH ₃	3-Cl-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉	
1210	CH ₃	3-Cl-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉	
1211	CH ₃	3-Cl-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃	
1212	CH ₃	3-Cl-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl	
1213	CH ₃	3-Cl-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl	
1214	CH ₃	3-Cl-C ₆ H ₄	Propin-3-yl	
1215	CH ₃	3-Cl-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl	
1216	CH ₃	4-Cl-C ₆ H ₄	H	
1217	CH ₃	4-Cl-C ₆ H ₄	CH ₃	
1218	CH ₃	4-Cl-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅	

Nr.	Re	Rd	A ^k
1219	CH ₃	4-Cl-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1220	CH ₃	4-Cl-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1221	CH ₃	4-Cl-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1222	CH ₃	4-Cl-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1223	CH ₃	4-Cl-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1224	CH ₃	4-Cl-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1225	CH ₃	4-Cl-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1226	CH ₃	4-Cl-C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1227	CH ₃	4-Cl-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1228	CH ₃	2,3-Cl ₂ -C ₆ H ₃	H
1229	CH ₃	2,3-Cl ₂ -C ₆ H ₃	CH ₃
1230	CH ₃	2,3-Cl ₂ -C ₆ H ₃	C ₂ H ₅
1231	CH ₃	2,3-Cl ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₃ H ₇
1232	CH ₃	2,3-Cl ₂ -C ₆ H ₃	i-C ₃ H ₇
1233	CH ₃	2,3-Cl ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₄ H ₉
1234	CH ₃	2,3-Cl ₂ -C ₆ H ₃	t-C ₄ H ₉
1235	CH ₃	2,3-Cl ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₆ H ₁₃
1236	CH ₃	2,3-Cl ₂ -C ₆ H ₃	Prop-1-en-3-yl
1237	CH ₃	2,3-Cl ₂ -C ₆ H ₃	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1238	CH ₃	2,3-Cl ₂ -C ₆ H ₃	Propin-3-yl

Nr.	Re	Rd	Ak
1239	CH ₃	2,3-Cl ₂ -C ₆ H ₃	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1240	CH ₃	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	H
1241	CH ₃	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	CH ₃
1242	CH ₃	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	C ₂ H ₅
1243	CH ₃	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₃ H ₇
1244	CH ₃	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	i-C ₃ H ₇
1245	CH ₃	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₄ H ₉
1246	CH ₃	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	t-C ₄ H ₉
1247	CH ₃	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₆ H ₁₃
1248	CH ₃	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	Prop-1-en-3-yl
1249	CH ₃	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1250	CH ₃	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	Propin-3-yl
1251	CH ₃	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1252	CH ₃	2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃	H
1253	CH ₃	2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃	CH ₃
1254	CH ₃	2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃	C ₂ H ₅
1255	CH ₃	2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₃ H ₇
1256	CH ₃	2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃	i-C ₃ H ₇
1257	CH ₃	2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₄ H ₉
1258	CH ₃	2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃	t-C ₄ H ₉

Nr.	R ^e	R ^d	A ^k
1259	CH ₃	2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₆ H ₁₃
1260	CH ₃	2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃	Prop-1-en-3-yl
1261	CH ₃	2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1262	CH ₃	2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃	Propin-3-yl
1263	CH ₃	2,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃	3-Methyl-1-but-2-en-1-yl
1264	CH ₃	2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃	H
1265	CH ₃	2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃	CH ₃
1266	CH ₃	2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃	C ₂ H ₅
1267	CH ₃	2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₃ H ₇
1268	CH ₃	2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃	i-C ₃ H ₇
1269	CH ₃	2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₄ H ₉
1270	CH ₃	2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃	t-C ₄ H ₉
1271	CH ₃	2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₆ H ₁₃
1272	CH ₃	2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃	Prop-1-en-3-yl
1273	CH ₃	2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1274	CH ₃	2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃	Propin-3-yl
1275	CH ₃	2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃	3-Methyl-1-but-2-en-1-yl
1276	CH ₃	3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	H
1277	CH ₃	3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	CH ₃
1278	CH ₃	3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	Ak
1279	CH ₃	3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₃ H ₇
1280	CH ₃	3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	i-C ₃ H ₇
1281	CH ₃	3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₄ H ₉
1282	CH ₃	3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	t-C ₄ H ₉
1283	CH ₃	3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₆ H ₁₃
1284	CH ₃	3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	Prop-1-en-3-yl
1285	CH ₃	3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1286	CH ₃	3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	Propin-3-yl
1287	CH ₃	3,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1288	CH ₃	3,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃	H
1289	CH ₃	3,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃	CH ₃
1290	CH ₃	3,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃	C ₂ H ₅
1291	CH ₃	3,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₃ H ₇
1292	CH ₃	3,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃	i-C ₃ H ₇
1293	CH ₃	3,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₄ H ₉
1294	CH ₃	3,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃	t-C ₄ H ₉
1295	CH ₃	3,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₆ H ₁₃
1296	CH ₃	3,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃	Prop-1-en-3-yl
1297	CH ₃	3,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1298	CH ₃	3,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃	Propin-3-yl

Nr.	Re	Rd	A ^k
1299	CH ₃	3,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1300	CH ₃	2-Br-C ₆ H ₄	H
1301	CH ₃	2-Br-C ₆ H ₄	CH ₃
1302	CH ₃	2-Br-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1303	CH ₃	2-Br-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1304	CH ₃	2-Br-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1305	CH ₃	2-Br-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1306	CH ₃	2-Br-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1307	CH ₃	2-Br-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1308	CH ₃	2-Br-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1309	CH ₃	2-Br-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1310	CH ₃	2-Br-C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1311	CH ₃	2-Br-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1312	CH ₃	3-Br-C ₆ H ₄	H
1313	CH ₃	3-Br-C ₆ H ₄	CH ₃
1314	CH ₃	3-Br-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1315	CH ₃	3-Br-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1316	CH ₃	3-Br-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1317	CH ₃	3-Br-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1318	CH ₃	3-Br-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉

Nr.	Re	Rd	A ^k
1319	CH ₃	3-Br-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1320	CH ₃	3-Br-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1321	CH ₃	3-Br-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1322	CH ₃	3-Br-C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1323	CH ₃	3-Br-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1324	CH ₃	4-Br-C ₆ H ₄	H
1325	CH ₃	4-Br-C ₆ H ₄	CH ₃
1326	CH ₃	4-Br-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1327	CH ₃	4-Br-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1328	CH ₃	4-Br-C ₆ H ₄	1-C ₃ H ₇
1329	CH ₃	4-Br-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1330	CH ₃	4-Br-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1331	CH ₃	4-Br-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1332	CH ₃	4-Br-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1333	CH ₃	4-Br-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1334	CH ₃	4-Br-C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1335	CH ₃	4-Br-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1336	CH ₃	2-I-C ₆ H ₄	H
1337	CH ₃	2-I-C ₆ H ₄	CH ₃
1338	CH ₃	2-I-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	A ^k
1339	CH ₃	2-I-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1340	CH ₃	2-I-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1341	CH ₃	2-I-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1342	CH ₃	2-I-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1343	CH ₃	2-I-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1344	CH ₃	2-I-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1345	CH ₃	2-I-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1346	CH ₃	2-I-C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1347	CH ₃	2-I-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1348	CH ₃	3-I-C ₆ H ₄	H
1349	CH ₃	3-I-C ₆ H ₄	CH ₃
1350	CH ₃	3-I-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1351	CH ₃	3-I-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1352	CH ₃	3-I-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1353	CH ₃	3-I-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1354	CH ₃	3-I-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1355	CH ₃	3-I-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1356	CH ₃	3-I-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1357	CH ₃	3-I-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1358	CH ₃	3-I-C ₆ H ₄	Propin-3-yl

Nr.	R ^e	R ^d	A ^k
1359	CH ₃	3-I-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1360	CH ₃	4-I-C ₆ H ₄	H
1361	CH ₃	4-I-C ₆ H ₄	CH ₃
1362	CH ₃	4-I-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1363	CH ₃	4-I-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1364	CH ₃	4-I-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1365	CH ₃	4-I-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1366	CH ₃	4-I-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1367	CH ₃	4-I-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1368	CH ₃	4-I-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1369	CH ₃	4-I-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1370	CH ₃	4-I-C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1371	CH ₃	4-I-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1372	CH ₃	2-CN-C ₆ H ₄	H
1373	CH ₃	2-CN-C ₆ H ₄	CH ₃
1374	CH ₃	2-CN-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1375	CH ₃	2-CN-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1376	CH ₃	2-CN-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1377	CH ₃	2-CN-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1378	CH ₃	2-CN-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉

Nr.	Re	Rd	Ak
1379	CH ₃	2-CN-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1380	CH ₃	2-CN-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1381	CH ₃	2-CN-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1382	CH ₃	2-CN-C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1383	CH ₃	2-CN-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1384	CH ₃	3-CN-C ₆ H ₄	H
1385	CH ₃	3-CN-C ₆ H ₄	CH ₃
1386	CH ₃	3-CN-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1387	CH ₃	3-CN-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1388	CH ₃	3-CN-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1389	CH ₃	3-CN-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1390	CH ₃	3-CN-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1391	CH ₃	3-CN-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1392	CH ₃	3-CN-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1393	CH ₃	3-CN-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1394	CH ₃	3-CN-C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1395	CH ₃	3-CN-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1396	CH ₃	4-CN-C ₆ H ₄	H
1397	CH ₃	4-CN-C ₆ H ₄	CH ₃
1398	CH ₃	4-CN-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	A ^k
1399	CH ₃	4-CN-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1400	CH ₃	4-CN-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1401	CH ₃	4-CN-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1402	CH ₃	4-CN-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1403	CH ₃	4-CN-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1404	CH ₃	4-CN-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1405	CH ₃	4-CN-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1406	CH ₃	4-CN-C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1407	CH ₃	4-CN-C ₆ H ₄	3-Methyl-1-but-2-en-1-yl
1408	CH ₃	2-NO ₂ -C ₆ H ₄	H
1409	CH ₃	2-NO ₂ -C ₆ H ₄	CH ₃
1410	CH ₃	2-NO ₂ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1411	CH ₃	2-NO ₂ -C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1412	CH ₃	2-NO ₂ -C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1413	CH ₃	2-NO ₂ -C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1414	CH ₃	2-NO ₂ -C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1415	CH ₃	2-NO ₂ -C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1416	CH ₃	2-NO ₂ -C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1417	CH ₃	2-NO ₂ -C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1418	CH ₃	2-NO ₂ -C ₆ H ₄	Propin-3-yl

Nr.	R ^e	R ^d	A ^k
1419	CH ₃	2-NO ₂ -C ₆ H ₄	3-Methyl-1-but-2-en-1-yl
1420	CH ₃	3-NO ₂ -C ₆ H ₄	H
1421	CH ₃	3-NO ₂ -C ₆ H ₄	CH ₃
1422	CH ₃	3-NO ₂ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1423	CH ₃	3-NO ₂ -C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1424	CH ₃	3-NO ₂ -C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1425	CH ₃	3-NO ₂ -C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1426	CH ₃	3-NO ₂ -C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1427	CH ₃	3-NO ₂ -C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1428	CH ₃	3-NO ₂ -C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1429	CH ₃	3-NO ₂ -C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1430	CH ₃	3-NO ₂ -C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1431	CH ₃	3-NO ₂ -C ₆ H ₄	3-Methyl-1-but-2-en-1-yl
1432	CH ₃	4-NO ₂ -C ₆ H ₄	H
1433	CH ₃	4-NO ₂ -C ₆ H ₄	CH ₃
1434	CH ₃	4-NO ₂ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1435	CH ₃	4-NO ₂ -C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1436	CH ₃	4-NO ₂ -C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1437	CH ₃	4-NO ₂ -C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1438	CH ₃	4-NO ₂ -C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉

Nr.	Re	R ^d	A ^k
1439	CH ₃	4-NO ₂ -C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1440	CH ₃	4-NO ₂ -C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1441	CH ₃	4-NO ₂ -C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1442	CH ₃	4-NO ₂ -C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1443	CH ₃	4-NO ₂ -C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1444	CH ₃	2-CH ₃ -C ₆ H ₄	H
1445	CH ₃	2-CH ₃ -C ₆ H ₄	CH ₃
1446	CH ₃	2-CH ₃ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1447	CH ₃	2-CH ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1448	CH ₃	2-CH ₃ -C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1449	CH ₃	2-CH ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1450	CH ₃	2-CH ₃ -C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1451	CH ₃	2-CH ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1452	CH ₃	2-CH ₃ -C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1453	CH ₃	2-CH ₃ -C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1454	CH ₃	2-CH ₃ -C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1455	CH ₃	2-CH ₃ -C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1456	CH ₃	3-CH ₃ -C ₆ H ₄	H
1457	CH ₃	3-CH ₃ -C ₆ H ₄	CH ₃
1458	CH ₃	3-CH ₃ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	A ^k
1459	CH ₃	3-CH ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1460	CH ₃	3-CH ₃ -C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1461	CH ₃	3-CH ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1462	CH ₃	3-CH ₃ -C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1463	CH ₃	3-CH ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1464	CH ₃	3-CH ₃ -C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1465	CH ₃	3-CH ₃ -C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1466	CH ₃	3-CH ₃ -C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1467	CH ₃	3-CH ₃ -C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1468	CH ₃	4-CH ₃ -C ₆ H ₄	H
1469	CH ₃	4-CH ₃ -C ₆ H ₄	CH ₃
1470	CH ₃	4-CH ₃ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1471	CH ₃	4-CH ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1472	CH ₃	4-CH ₃ -C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1473	CH ₃	4-CH ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1474	CH ₃	4-CH ₃ -C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1475	CH ₃	4-CH ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1476	CH ₃	4-CH ₃ -C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1477	CH ₃	4-CH ₃ -C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1478	CH ₃	4-CH ₃ -C ₆ H ₄	Propin-3-yl

Nr.	Re	Rd	Ak
1479	CH ₃	4-CH ₃ -C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1480	CH ₃	2,3-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	H
1481	CH ₃	2,3-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	CH ₃
1482	CH ₃	2,3-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	C ₂ H ₅
1483	CH ₃	2,3-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₃ H ₇
1484	CH ₃	2,3-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	i-C ₃ H ₇
1485	CH ₃	2,3-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₄ H ₉
1486	CH ₃	2,3-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	t-C ₄ H ₉
1487	CH ₃	2,3-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₆ H ₁₃
1488	CH ₃	2,3-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	Prop-1-en-3-yl
1489	CH ₃	2,3-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1490	CH ₃	2,3-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	Propin-3-yl
1491	CH ₃	2,3-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1492	CH ₃	2,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	H
1493	CH ₃	2,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	CH ₃
1494	CH ₃	2,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	C ₂ H ₅
1495	CH ₃	2,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₃ H ₇
1496	CH ₃	2,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	i-C ₃ H ₇
1497	CH ₃	2,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₄ H ₉
1498	CH ₃	2,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	t-C ₄ H ₉

Nr.	R ^e	R ^d	A ^k
1499	CH ₃	2,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₆ H ₁₃
1500	CH ₃	2,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	Prop-1-en-3-yl
1501	CH ₃	2,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1502	CH ₃	2,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	Propin-3-yl
1503	CH ₃	2,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1504	CH ₃	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	H
1505	CH ₃	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	CH ₃
1506	CH ₃	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	C ₂ H ₅
1507	CH ₃	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₃ H ₇
1508	CH ₃	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	i-C ₃ H ₇
1509	CH ₃	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₄ H ₉
1510	CH ₃	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	t-C ₄ H ₉
1511	CH ₃	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₆ H ₁₃
1512	CH ₃	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	Prop-1-en-3-yl
1513	CH ₃	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1514	CH ₃	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	Propin-3-yl
1515	CH ₃	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1516	CH ₃	2,6-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	H
1517	CH ₃	2,6-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	CH ₃
1518	CH ₃	2,6-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	Ak
1519	CH ₃	2,6-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₃ H ₇
1520	CH ₃	2,6-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	i-C ₃ H ₇
1521	CH ₃	2,6-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₄ H ₉
1522	CH ₃	2,6-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	t-C ₄ H ₉
1523	CH ₃	2,6-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₆ H ₁₃
1524	CH ₃	2,6-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	Prop-1-en-3-yl
1525	CH ₃	2,6-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1526	CH ₃	2,6-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	Propin-3-yl
1527	CH ₃	2,6-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1528	CH ₃	3,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	H
1529	CH ₃	3,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	CH ₃
1530	CH ₃	3,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	C ₂ H ₅
1531	CH ₃	3,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₃ H ₇
1532	CH ₃	3,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	i-C ₃ H ₇
1533	CH ₃	3,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₄ H ₉
1534	CH ₃	3,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	t-C ₄ H ₉
1535	CH ₃	3,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₆ H ₁₃
1536	CH ₃	3,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	Prop-1-en-3-yl
1537	CH ₃	3,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1538	CH ₃	3,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	Propin-3-yl

Nr.	Re	Rd	Ak
1539	CH ₃	3, 4 - (CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	3-Methyl-1-but-2-en-1-yl
1540	CH ₃	3, 5 - (CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	H
1541	CH ₃	3, 5 - (CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	CH ₃
1542	CH ₃	3, 5 - (CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	C ₂ H ₅
1543	CH ₃	3, 5 - (CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₃ H ₇
1544	CH ₃	3, 5 - (CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	i-C ₃ H ₇
1545	CH ₃	3, 5 - (CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₄ H ₉
1546	CH ₃	3, 5 - (CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	t-C ₄ H ₉
1547	CH ₃	3, 5 - (CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	n-C ₆ H ₁₃
1548	CH ₃	3, 5 - (CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	Prop-1-en-3-yl
1549	CH ₃	3, 5 - (CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1550	CH ₃	3, 5 - (CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	Propin-3-yl
1551	CH ₃	3, 5 - (CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	3-Methyl-1-but-2-en-1-yl
1552	CH ₃	2-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	H
1553	CH ₃	2-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	CH ₃
1554	CH ₃	2-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1555	CH ₃	2-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1556	CH ₃	2-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1557	CH ₃	2-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1558	CH ₃	2-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉

Nr.	Re	Rd	A ^k
1559	CH ₃	2-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1560	CH ₃	2-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1561	CH ₃	2-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1562	CH ₃	2-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1563	CH ₃	2-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1564	CH ₃	3-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	H
1565	CH ₃	3-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	CH ₃
1566	CH ₃	3-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1567	CH ₃	3-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1568	CH ₃	3-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1569	CH ₃	3-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1570	CH ₃	3-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1571	CH ₃	3-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1572	CH ₃	3-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1573	CH ₃	3-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1574	CH ₃	3-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1575	CH ₃	3-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1576	CH ₃	4-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	H
1577	CH ₃	4-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	CH ₃
1578	CH ₃	4-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅

Nr.	Re	R ^d	A ^k
1579	CH ₃	4-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1580	CH ₃	4-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1581	CH ₃	4-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1582	CH ₃	4-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1583	CH ₃	4-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1584	CH ₃	4-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1585	CH ₃	4-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1586	CH ₃	4-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1587	CH ₃	4-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1588	CH ₃	2-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	H
1589	CH ₃	2-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	CH ₃
1590	CH ₃	2-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1591	CH ₃	2-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1592	CH ₃	2-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1593	CH ₃	2-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1594	CH ₃	2-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1595	CH ₃	2-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1596	CH ₃	2-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1597	CH ₃	2-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1598	CH ₃	2-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	Propin-3-yl

Nr.	Re	Rd	Ak
1599	CH ₃	2-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	3-Methyl-1-but-2-en-1-yl
1600	CH ₃	3-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	H
1601	CH ₃	3-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	CH ₃
1602	CH ₃	3-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1603	CH ₃	3-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1604	CH ₃	3-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1605	CH ₃	3-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1606	CH ₃	3-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1607	CH ₃	3-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1608	CH ₃	3-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1609	CH ₃	3-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1610	CH ₃	3-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1611	CH ₃	3-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	3-Methyl-1-but-2-en-1-yl
1612	CH ₃	4-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	H
1613	CH ₃	4-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	CH ₃
1614	CH ₃	4-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1615	CH ₃	4-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1616	CH ₃	4-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1617	CH ₃	4-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1618	CH ₃	4-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉

Nr.	Re	R ^d	A ^k
1619	CH ₃	4-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1620	CH ₃	4-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1621	CH ₃	4-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1622	CH ₃	4-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1623	CH ₃	4-i-C ₃ H ₇ -C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1624	CH ₃	2-OH-C ₆ H ₄	H
1625	CH ₃	2-OH-C ₆ H ₄	CH ₃
1626	CH ₃	2-OH-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1627	CH ₃	2-OH-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1628	CH ₃	2-OH-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1629	CH ₃	2-OH-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1630	CH ₃	2-OH-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1631	CH ₃	2-OH-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1632	CH ₃	2-OH-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1633	CH ₃	2-OH-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1634	CH ₃	2-OH-C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1635	CH ₃	2-OH-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1636	CH ₃	3-OH-C ₆ H ₄	H
1637	CH ₃	3-OH-C ₆ H ₄	CH ₃
1638	CH ₃	3-OH-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	Ak
1639	CH ₃	3-OH-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1640	CH ₃	3-OH-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1641	CH ₃	3-OH-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1642	CH ₃	3-OH-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1643	CH ₃	3-OH-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1644	CH ₃	3-OH-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1645	CH ₃	3-OH-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1646	CH ₃	3-OH-C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1647	CH ₃	3-OH-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1648	CH ₃	4-OH-C ₆ H ₄	H
1649	CH ₃	4-OH-C ₆ H ₄	CH ₃
1650	CH ₃	4-OH-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1651	CH ₃	4-OH-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1652	CH ₃	4-OH-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1653	CH ₃	4-OH-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1654	CH ₃	4-OH-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1655	CH ₃	4-OH-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1656	CH ₃	4-OH-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1657	CH ₃	4-OH-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1658	CH ₃	4-OH-C ₆ H ₄	Propin-3-yl

Nr.	Re	Rd	A ^k
1659	CH ₃	4-OH-C ₆ H ₄	3-Methyl-1-but-2-en-1-yl
1660	CH ₃	2-OCH ₃ -C ₆ H ₄	H
1661	CH ₃	2-OCH ₃ -C ₆ H ₄	CH ₃
1662	CH ₃	2-OCH ₃ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1663	CH ₃	2-OCH ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1664	CH ₃	2-OCH ₃ -C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1665	CH ₃	2-OCH ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1666	CH ₃	2-OCH ₃ -C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1667	CH ₃	2-OCH ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1668	CH ₃	2-OCH ₃ -C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1669	CH ₃	2-OCH ₃ -C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1670	CH ₃	2-OCH ₃ -C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1671	CH ₃	2-OCH ₃ -C ₆ H ₄	3-Methyl-1-but-2-en-1-yl
1672	CH ₃	3-OCH ₃ -C ₆ H ₄	H
1673	CH ₃	3-OCH ₃ -C ₆ H ₄	CH ₃
1674	CH ₃	3-OCH ₃ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1675	CH ₃	3-OCH ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1676	CH ₃	3-OCH ₃ -C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1677	CH ₃	3-OCH ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1678	CH ₃	3-OCH ₃ -C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉

Nr.	Re	Rd	A ^k
1679	CH ₃	3-OCH ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1680	CH ₃	3-OCH ₃ -C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1681	CH ₃	3-OCH ₃ -C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1682	CH ₃	3-OCH ₃ -C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1683	CH ₃	3-OCH ₃ -C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1684	CH ₃	4-OCH ₃ -C ₆ H ₄	H
1685	CH ₃	4-OCH ₃ -C ₆ H ₄	CH ₃
1686	CH ₃	4-OCH ₃ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1687	CH ₃	4-OCH ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1688	CH ₃	4-OCH ₃ -C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1689	CH ₃	4-OCH ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1690	CH ₃	4-OCH ₃ -C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1691	CH ₃	4-OCH ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1692	CH ₃	4-OCH ₃ -C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1693	CH ₃	4-OCH ₃ -C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1694	CH ₃	4-OCH ₃ -C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1695	CH ₃	4-OCH ₃ -C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1696	CH ₃	2-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	H
1697	CH ₃	2-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	CH ₃
1698	CH ₃	2-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅

Nr.	Re	R ^d	A ^k
1699	CH ₃	2-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1700	CH ₃	2-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1701	CH ₃	2-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1702	CH ₃	2-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1703	CH ₃	2-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1704	CH ₃	2-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1705	CH ₃	2-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1706	CH ₃	2-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1707	CH ₃	2-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1708	CH ₃	3-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	H
1709	CH ₃	3-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	CH ₃
1710	CH ₃	3-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1711	CH ₃	3-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1712	CH ₃	3-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1713	CH ₃	3-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1714	CH ₃	3-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1715	CH ₃	3-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1716	CH ₃	3-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1717	CH ₃	3-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1718	CH ₃	3-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	Propin-3-yl

Nr.	Re	Rd	Ak
1719	CH ₃	3-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	3-Methyl-1-but-2-en-1-yl
1720	CH ₃	4-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	H
1721	CH ₃	4-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	CH ₃
1722	CH ₃	4-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1723	CH ₃	4-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1724	CH ₃	4-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1725	CH ₃	4-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1726	CH ₃	4-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1727	CH ₃	4-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1728	CH ₃	4-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1729	CH ₃	4-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1730	CH ₃	4-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1731	CH ₃	4-OC ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	3-Methyl-1-but-2-en-1-yl
1732	CH ₃	2-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	H
1733	CH ₃	2-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	CH ₃
1734	CH ₃	2-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1735	CH ₃	2-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1736	CH ₃	2-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1737	CH ₃	2-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1738	CH ₃	2-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉

Nr.	Re	R ^d	A ^k
1739	CH ₃	2-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1740	CH ₃	2-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1741	CH ₃	2-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1742	CH ₃	2-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1743	CH ₃	2-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1744	CH ₃	3-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	H
1745	CH ₃	3-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	CH ₃
1746	CH ₃	3-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1747	CH ₃	3-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1748	CH ₃	3-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1749	CH ₃	3-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1750	CH ₃	3-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1751	CH ₃	3-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1752	CH ₃	3-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1753	CH ₃	3-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1754	CH ₃	3-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1755	CH ₃	3-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1756	CH ₃	4-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	H
1757	CH ₃	4-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	CH ₃
1758	CH ₃	4-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	A ^k
1759	CH ₃	4-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1760	CH ₃	4-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1761	CH ₃	4-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1762	CH ₃	4-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1763	CH ₃	4-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1764	CH ₃	4-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1765	CH ₃	4-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1766	CH ₃	4-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1767	CH ₃	4-O-(i-C ₃ H ₇)-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1768	CH ₃	2-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	H
1769	CH ₃	2-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	CH ₃
1770	CH ₃	2-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1771	CH ₃	2-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1772	CH ₃	2-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1773	CH ₃	2-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1774	CH ₃	2-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1775	CH ₃	2-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1776	CH ₃	2-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1777	CH ₃	2-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1778	CH ₃	2-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	Propin-3-yl

Nr.	Re	Rd	Ak
1779	CH ₃	2-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1780	CH ₃	3-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	H
1781	CH ₃	3-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	CH ₃
1782	CH ₃	3-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1783	CH ₃	3-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1784	CH ₃	3-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1785	CH ₃	3-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1786	CH ₃	3-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1787	CH ₃	3-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1788	CH ₃	3-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1789	CH ₃	3-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1790	CH ₃	3-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1791	CH ₃	3-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1792	CH ₃	4-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	H
1793	CH ₃	4-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	CH ₃
1794	CH ₃	4-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1795	CH ₃	4-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1796	CH ₃	4-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1797	CH ₃	4-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1798	CH ₃	4-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉

Nr.	Re	Rd	Ak
1799	CH ₃	4-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1800	CH ₃	4-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1801	CH ₃	4-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1802	CH ₃	4-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1803	CH ₃	4-O-(t-C ₄ H ₉)-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1804	CH ₃	2-CF ₃ -C ₆ H ₄	H
1805	CH ₃	2-CF ₃ -C ₆ H ₄	CH ₃
1806	CH ₃	2-CF ₃ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1807	CH ₃	2-CF ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1808	CH ₃	2-CF ₃ -C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1809	CH ₃	2-CF ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1810	CH ₃	2-CF ₃ -C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1811	CH ₃	2-CF ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1812	CH ₃	2-CF ₃ -C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1813	CH ₃	2-CF ₃ -C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1814	CH ₃	2-CF ₃ -C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1815	CH ₃	2-CF ₃ -C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1816	CH ₃	3-CF ₃ -C ₆ H ₄	H
1817	CH ₃	3-CF ₃ -C ₆ H ₄	CH ₃
1818	CH ₃	3-CF ₃ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	A ^k
1819	CH ₃	3-CF ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1820	CH ₃	3-CF ₃ -C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1821	CH ₃	3-CF ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1822	CH ₃	3-CF ₃ -C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1823	CH ₃	3-CF ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1824	CH ₃	3-CF ₃ -C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1825	CH ₃	3-CF ₃ -C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1826	CH ₃	3-CF ₃ -C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1827	CH ₃	3-CF ₃ -C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1828	CH ₃	4-CF ₃ -C ₆ H ₄	H
1829	CH ₃	4-CF ₃ -C ₆ H ₄	CH ₃
1830	CH ₃	4-CF ₃ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1831	CH ₃	4-CF ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1832	CH ₃	4-CF ₃ -C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1833	CH ₃	4-CF ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1834	CH ₃	4-CF ₃ -C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1835	CH ₃	4-CF ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1836	CH ₃	4-CF ₃ -C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1837	CH ₃	4-CF ₃ -C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1838	CH ₃	4-CF ₃ -C ₆ H ₄	Propin-3-yl

Nr.	Re	Rd	A ^k
1839	CH ₃	4-CF ₃ -C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1840	CH ₃	2-NH ₂ -C ₆ H ₄	H
1841	CH ₃	2-NH ₂ -C ₆ H ₄	CH ₃
1842	CH ₃	2-NH ₂ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1843	CH ₃	2-NH ₂ -C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1844	CH ₃	2-NH ₂ -C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1845	CH ₃	2-NH ₂ -C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1846	CH ₃	2-NH ₂ -C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1847	CH ₃	2-NH ₂ -C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1848	CH ₃	2-NH ₂ -C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1849	CH ₃	2-NH ₂ -C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1850	CH ₃	2-NH ₂ -C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1851	CH ₃	2-NH ₂ -C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1852	CH ₃	3-NH ₂ -C ₆ H ₄	H
1853	CH ₃	3-NH ₂ -C ₆ H ₄	CH ₃
1854	CH ₃	3-NH ₂ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1855	CH ₃	3-NH ₂ -C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1856	CH ₃	3-NH ₂ -C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1857	CH ₃	3-NH ₂ -C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1858	CH ₃	3-NH ₂ -C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉

Nr.	R ^e	R ^d	A ^k
1859	CH ₃	3-NH ₂ -C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1860	CH ₃	3-NH ₂ -C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1861	CH ₃	3-NH ₂ -C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1862	CH ₃	3-NH ₂ -C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1863	CH ₃	3-NH ₂ -C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1864	CH ₃	4-NH ₂ -C ₆ H ₄	H
1865	CH ₃	4-NH ₂ -C ₆ H ₄	CH ₃
1866	CH ₃	4-NH ₂ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1867	CH ₃	4-NH ₂ -C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1868	CH ₃	4-NH ₂ -C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1869	CH ₃	4-NH ₂ -C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1870	CH ₃	4-NH ₂ -C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1871	CH ₃	4-NH ₂ -C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1872	CH ₃	4-NH ₂ -C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1873	CH ₃	4-NH ₂ -C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1874	CH ₃	4-NH ₂ -C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1875	CH ₃	4-NH ₂ -C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1876	CH ₃	2-NMe ₂ -C ₆ H ₄	H
1877	CH ₃	2-NMe ₂ -C ₆ H ₄	CH ₃
1878	CH ₃	2-NMe ₂ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	Ak
1879	CH ₃	2-NMe ₂ -C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1880	CH ₃	2-NMe ₂ -C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1881	CH ₃	2-NMe ₂ -C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1882	CH ₃	2-NMe ₂ -C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1883	CH ₃	2-NMe ₂ -C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1884	CH ₃	2-NMe ₂ -C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1885	CH ₃	2-NMe ₂ -C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1886	CH ₃	2-NMe ₂ -C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1887	CH ₃	2-NMe ₂ -C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1888	CH ₃	3-NMe ₂ -C ₆ H ₄	H
1889	CH ₃	3-NMe ₂ -C ₆ H ₄	CH ₃
1890	CH ₃	3-NMe ₂ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1891	CH ₃	3-NMe ₂ -C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1892	CH ₃	3-NMe ₂ -C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1893	CH ₃	3-NMe ₂ -C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1894	CH ₃	3-NMe ₂ -C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1895	CH ₃	3-NMe ₂ -C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1896	CH ₃	3-NMe ₂ -C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1897	CH ₃	3-NMe ₂ -C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1898	CH ₃	3-NMe ₂ -C ₆ H ₄	Propin-3-yl

Nr.	Re	R ^d	A ^k	
1899	CH ₃	3-NMe ₂ -C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl	
1900	CH ₃	4-NMe ₂ -C ₆ H ₄	H	
1901	CH ₃	4-NMe ₂ -C ₆ H ₄	CH ₃	
1902	CH ₃	4-NMe ₂ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅	
1903	CH ₃	4-NMe ₂ -C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇	
1904	CH ₃	4-NMe ₂ -C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇	
1905	CH ₃	4-NMe ₂ -C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉	
1906	CH ₃	4-NMe ₂ -C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉	
1907	CH ₃	4-NMe ₂ -C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃	
1908	CH ₃	4-NMe ₂ -C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl	
1909	CH ₃	4-NMe ₂ -C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl	
1910	CH ₃	4-NMe ₂ -C ₆ H ₄	Propin-3-yl	
1911	CH ₃	4-NMe ₂ -C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl	
1912	CH ₃	2-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	H	
1913	CH ₃	2-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	CH ₃	
1914	CH ₃	2-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅	
1915	CH ₃	2-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇	
1916	CH ₃	2-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇	
1917	CH ₃	2-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉	
1918	CH ₃	2-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉	

Nr.	Re	Rd	A ^k
1919	CH ₃	2-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1920	CH ₃	2-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1921	CH ₃	2-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1922	CH ₃	2-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1923	CH ₃	2-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1924	CH ₃	3-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	H
1925	CH ₃	3-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	CH ₃
1926	CH ₃	3-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1927	CH ₃	3-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1928	CH ₃	3-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1929	CH ₃	3-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1930	CH ₃	3-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1931	CH ₃	3-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1932	CH ₃	3-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1933	CH ₃	3-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1934	CH ₃	3-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1935	CH ₃	3-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1936	CH ₃	4-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	H
1937	CH ₃	4-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	CH ₃
1938	CH ₃	4-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	A ^k
1939	CH ₃	4-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1940	CH ₃	4-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1941	CH ₃	4-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1942	CH ₃	4-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1943	CH ₃	4-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1944	CH ₃	4-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1945	CH ₃	4-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1946	CH ₃	4-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1947	CH ₃	4-Aminothiobonyl-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1948	CH ₃	2-OCF ₃ -C ₆ H ₄	H
1949	CH ₃	2-OCF ₃ -C ₆ H ₄	CH ₃
1950	CH ₃	2-OCF ₃ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1951	CH ₃	2-OCF ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1952	CH ₃	2-OCF ₃ -C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1953	CH ₃	2-OCF ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1954	CH ₃	2-OCF ₃ -C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1955	CH ₃	2-OCF ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
1956	CH ₃	2-OCF ₃ -C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1957	CH ₃	2-OCF ₃ -C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1958	CH ₃	2-OCF ₃ -C ₆ H ₄	Propin-3-yl

Nr.	Re	R ^d	A ^k	
1959	CH ₃	2-OCF ₃ -C ₆ H ₄	3-Methyl-1-but-2-en-1-yl	
1960	CH ₃	3-OCF ₃ -C ₆ H ₄	H	
1961	CH ₃	3-OCF ₃ -C ₆ H ₄	CH ₃	
1962	CH ₃	3-OCF ₃ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅	
1963	CH ₃	3-OCF ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇	
1964	CH ₃	3-OCF ₃ -C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇	
1965	CH ₃	3-OCF ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉	
1966	CH ₃	3-OCF ₃ -C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉	
1967	CH ₃	3-OCF ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃	
1968	CH ₃	3-OCF ₃ -C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl	
1969	CH ₃	3-OCF ₃ -C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl	
1970	CH ₃	3-OCF ₃ -C ₆ H ₄	Propin-3-yl	
1971	CH ₃	3-OCF ₃ -C ₆ H ₄	3-Methyl-1-but-2-en-1-yl	
1972	CH ₃	4-OCF ₃ -C ₆ H ₄	H	
1973	CH ₃	4-OCF ₃ -C ₆ H ₄	CH ₃	
1974	CH ₃	4-OCF ₃ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅	
1975	CH ₃	4-OCF ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇	
1976	CH ₃	4-OCF ₃ -C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇	
1977	CH ₃	4-OCF ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉	
1978	CH ₃	4-OCF ₃ -C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉	

Nr.	R ^e	R ^d	A ^k
1979	CH ₃	4-OCF ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₈ H ₁₃
1980	CH ₃	4-OCF ₃ -C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1981	CH ₃	4-OCF ₃ -C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1982	CH ₃	4-OCF ₃ -C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1983	CH ₃	4-OCF ₃ -C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1984	CH ₃	2-SCH ₃ -C ₆ H ₄	H
1985	CH ₃	2-SCH ₃ -C ₆ H ₄	CH ₃
1986	CH ₃	2-SCH ₃ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
1987	CH ₃	2-SCH ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
1988	CH ₃	2-SCH ₃ -C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
1989	CH ₃	2-SCH ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
1990	CH ₃	2-SCH ₃ -C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
1991	CH ₃	2-SCH ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₈ H ₁₃
1992	CH ₃	2-SCH ₃ -C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
1993	CH ₃	2-SCH ₃ -C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
1994	CH ₃	2-SCH ₃ -C ₆ H ₄	Propin-3-yl
1995	CH ₃	2-SCH ₃ -C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
1996	CH ₃	3-SCH ₃ -C ₆ H ₄	H
1997	CH ₃	3-SCH ₃ -C ₆ H ₄	CH ₃
1998	CH ₃	3-SCH ₃ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅

Nr.	Re	R ^d	A ^k	
1999	CH ₃	3-SCH ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇	
2000	CH ₃	3-SCH ₃ -C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇	
2001	CH ₃	3-SCH ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉	
2002	CH ₃	3-SCH ₃ -C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉	
2003	CH ₃	3-SCH ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃	
2004	CH ₃	3-SCH ₃ -C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl	
2005	CH ₃	3-SCH ₃ -C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl	
2006	CH ₃	3-SCH ₃ -C ₆ H ₄	Propin-3-yl	
2007	CH ₃	3-SCH ₃ -C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl	
2008	CH ₃	4-SCH ₃ -C ₆ H ₄	H	
2009	CH ₃	4-SCH ₃ -C ₆ H ₄	CH ₃	
2010	CH ₃	4-SCH ₃ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅	
2011	CH ₃	4-SCH ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇	
2012	CH ₃	4-SCH ₃ -C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇	
2013	CH ₃	4-SCH ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉	
2014	CH ₃	4-SCH ₃ -C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉	
2015	CH ₃	4-SCH ₃ -C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃	
2016	CH ₃	4-SCH ₃ -C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl	
2017	CH ₃	4-SCH ₃ -C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl	
2018	CH ₃	4-SCH ₃ -C ₆ H ₄	Propin-3-yl	

Nr.	Re	Rd	Ak
2019	CH ₃	4-SCH ₃ -C ₆ H ₄	3-Methyl-1-but-2-en-1-yl
2020	CH ₃	2-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	H
2021	CH ₃	2-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	CH ₃
2022	CH ₃	2-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
2023	CH ₃	2-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
2024	CH ₃	2-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
2025	CH ₃	2-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
2026	CH ₃	2-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
2027	CH ₃	2-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
2028	CH ₃	2-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
2029	CH ₃	2-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
2030	CH ₃	2-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	Propin-3-yl
2031	CH ₃	2-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	3-Methyl-1-but-2-en-1-yl
2032	CH ₃	3-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	H
2033	CH ₃	3-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	CH ₃
2034	CH ₃	3-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
2035	CH ₃	3-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
2036	CH ₃	3-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
2037	CH ₃	3-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
2038	CH ₃	3-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉

Nr.	Re	Rd	A ^k
2039	CH ₃	3-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
2040	CH ₃	3-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
2041	CH ₃	3-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
2042	CH ₃	3-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	Propin-3-yl
2043	CH ₃	3-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
2044	CH ₃	4-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	H
2045	CH ₃	4-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	CH ₃
2046	CH ₃	4-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
2047	CH ₃	4-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
2048	CH ₃	4-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
2049	CH ₃	4-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
2050	CH ₃	4-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
2051	CH ₃	4-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
2052	CH ₃	4-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
2053	CH ₃	4-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
2054	CH ₃	4-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	Propin-3-yl
2055	CH ₃	4-Methylsulfonyl-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
2056	CH ₃	2-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	H
2057	CH ₃	2-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	CH ₃
2058	CH ₃	2-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	A ^k
2059	CH ₃	2-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
2060	CH ₃	2-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
2061	CH ₃	2-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
2062	CH ₃	2-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
2063	CH ₃	2-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
2064	CH ₃	2-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
2065	CH ₃	2-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
2066	CH ₃	2-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	Propin-3-yl
2067	CH ₃	2-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
2068	CH ₃	3-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	H
2069	CH ₃	3-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	CH ₃
2070	CH ₃	3-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
2071	CH ₃	3-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
2072	CH ₃	3-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
2073	CH ₃	3-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
2074	CH ₃	3-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
2075	CH ₃	3-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
2076	CH ₃	3-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
2077	CH ₃	3-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
2078	CH ₃	3-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	Propin-3-yl

Nr.	Re	Rd	Ar	Ar
2079	CH ₃	3-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl	
2080	CH ₃	4-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	H	
2081	CH ₃	4-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	CH ₃	
2082	CH ₃	4-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅	
2083	CH ₃	4-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇	
2084	CH ₃	4-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇	
2085	CH ₃	4-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉	
2086	CH ₃	4-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉	
2087	CH ₃	4-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃	
2088	CH ₃	4-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl	
2089	CH ₃	4-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl	
2090	CH ₃	4-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	Propin-3-yl	
2091	CH ₃	4-Methoxycarbonyl-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl	
2092	CH ₃	2-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	H	
2093	CH ₃	2-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	CH ₃	
2094	CH ₃	2-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅	
2095	CH ₃	2-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇	
2096	CH ₃	2-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇	
2097	CH ₃	2-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉	
2098	CH ₃	2-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉	

Nr.	Re	Rd	Ak
2099	CH ₃	2-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
2100	CH ₃	2-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
2101	CH ₃	2-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
2102	CH ₃	2-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	Propin-3-yl
2103	CH ₃	2-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
2104	CH ₃	3-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	H
2105	CH ₃	3-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	CH ₃
2106	CH ₃	3-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
2107	CH ₃	3-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
2108	CH ₃	3-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
2109	CH ₃	3-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
2110	CH ₃	3-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
2111	CH ₃	3-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
2112	CH ₃	3-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
2113	CH ₃	3-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
2114	CH ₃	3-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	Propin-3-yl
2115	CH ₃	3-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
2116	CH ₃	4-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	H
2117	CH ₃	4-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	CH ₃
2118	CH ₃	4-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	A ^k	
2119	CH ₃	4-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇	
2120	CH ₃	4-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇	
2121	CH ₃	4-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉	
2122	CH ₃	4-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉	
2123	CH ₃	4-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃	
2124	CH ₃	4-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl	
2125	CH ₃	4-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl	
2126	CH ₃	4-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	Propin-3-yl	
2127	CH ₃	4-Ethoxycarbonyl-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl	
2128	CH ₃	2-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	H	
2129	CH ₃	2-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	CH ₃	
2130	CH ₃	2-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅	
2131	CH ₃	2-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇	
2132	CH ₃	2-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇	
2133	CH ₃	2-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉	
2134	CH ₃	2-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉	
2135	CH ₃	2-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃	
2136	CH ₃	2-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl	
2137	CH ₃	2-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl	
2138	CH ₃	2-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	Propin-3-yl	

Nr.	Re	Rd	A ^k	
2139	CH ₃	2-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl	
2140	CH ₃	3-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	H	
2141	CH ₃	3-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	CH ₃	
2142	CH ₃	3-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅	
2143	CH ₃	3-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇	
2144	CH ₃	3-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇	
2145	CH ₃	3-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉	
2146	CH ₃	3-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉	
2147	CH ₃	3-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃	
2148	CH ₃	3-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl	
2149	CH ₃	3-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl	
2150	CH ₃	3-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	Propin-3-yl	
2151	CH ₃	3-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl	
2152	CH ₃	4-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	H	
2153	CH ₃	4-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	CH ₃	
2154	CH ₃	4-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅	
2155	CH ₃	4-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇	
2156	CH ₃	4-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇	
2157	CH ₃	4-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉	
2158	CH ₃	4-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉	

Nr.	Re	Rd	A ^k
2159	CH ₃	4-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
2160	CH ₃	4-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
2161	CH ₃	4-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
2162	CH ₃	4-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	Propin-3-yl
2163	CH ₃	4-Aminocarbonyl-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
2164	CH ₃	2-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	H
2165	CH ₃	2-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	CH ₃
2166	CH ₃	2-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
2167	CH ₃	2-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
2168	CH ₃	2-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
2169	CH ₃	2-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
2170	CH ₃	2-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
2171	CH ₃	2-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
2172	CH ₃	2-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
2173	CH ₃	2-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
2174	CH ₃	2-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	Propin-3-yl
2175	CH ₃	2-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
2176	CH ₃	3-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	H
2177	CH ₃	3-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	CH ₃
2178	CH ₃	3-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅

Nr.	Re	Rd	A ^k
2179	CH ₃	3-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
2180	CH ₃	3-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
2181	CH ₃	3-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
2182	CH ₃	3-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
2183	CH ₃	3-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
2184	CH ₃	3-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
2185	CH ₃	3-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
2186	CH ₃	3-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	Propin-3-yl
2187	CH ₃	3-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
2188	CH ₃	4-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	H
2189	CH ₃	4-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	CH ₃
2190	CH ₃	4-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
2191	CH ₃	4-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
2192	CH ₃	4-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
2193	CH ₃	4-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
2194	CH ₃	4-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
2195	CH ₃	4-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
2196	CH ₃	4-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
2197	CH ₃	4-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
2198	CH ₃	4-(N-Methylaminocarbonyl)-C ₆ H ₄	Propin-3-yl

Nr.	Re	Rd	Al
2199	CH ₃	4 - (N-Methylaminocarbonyl) - C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
2200	CH ₃	2-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	H
2201	CH ₃	2-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	CH ₃
2202	CH ₃	2-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
2203	CH ₃	2-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
2204	CH ₃	2-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
2205	CH ₃	2-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
2206	CH ₃	2-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
2207	CH ₃	2-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
2208	CH ₃	2-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
2209	CH ₃	2-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
2210	CH ₃	2-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	Propin-3-yl
2211	CH ₃	2-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
2212	CH ₃	3-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	H
2213	CH ₃	3-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	CH ₃
2214	CH ₃	3-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
2215	CH ₃	3-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
2216	CH ₃	3-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
2217	CH ₃	3-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
2218	CH ₃	3-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉

Nr.	Re	Rd	A ^k
2219	CH ₃	3-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
2220	CH ₃	3-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
2221	CH ₃	3-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
2222	CH ₃	3-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	Propin-3-yl
2223	CH ₃	3-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl
2224	CH ₃	4-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	H
2225	CH ₃	4-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	CH ₃
2226	CH ₃	4-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	C ₂ H ₅
2227	CH ₃	4-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₃ H ₇
2228	CH ₃	4-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	i-C ₃ H ₇
2229	CH ₃	4-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₄ H ₉
2230	CH ₃	4-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	t-C ₄ H ₉
2231	CH ₃	4-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	n-C ₆ H ₁₃
2232	CH ₃	4-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	Prop-1-en-3-yl
2233	CH ₃	4-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	(E)-1-Chlorprop-1-en-3-yl
2234	CH ₃	4-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	Propin-3-yl
2235	CH ₃	4-Dimethylaminocarbonyl-C ₆ H ₄	3-Methyl-but-2-en-1-yl

Tabelle 1251

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
5 Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# =
Bindung zu A^a) steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1252

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
Ethyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# =
Bindung zu A^a) steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen entspricht

15

Tabelle 1253

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# =
20 Bindung zu A^a) steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1254

25 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂S-# (-# =
Bindung zu A^a) steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen entspricht

30 Tabelle 1255

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
Ethyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH=CH- steht
und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 1256

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -OCH₂-# (-# =
40 Bindung zu A^a) steht und A^a einer der in Tabelle A genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1257

45 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# =
Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position

482

einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1258

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1259

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 1260

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1261

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 1262

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^{a} für $-\text{CH}_2\text{O}-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^{a}) steht und A^{a} 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $\text{CH}=\text{NOR}^{\text{iii}}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1263

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# =
5 Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1264

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# =
Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in
4-Position einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Ver-
15 bindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1265

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
20 Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# =
Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position
einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer
der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 1266

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# =
Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in
30 5-Position einen Rest CH=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Ver-
bindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1267

35 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# =
Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position
einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung
einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 1268

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# =
45 Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in

484

4-Position einen Rest $C(CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1269

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1270

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 1271

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1272

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1273

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

45

Tabelle 1274

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1275

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1276

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 1277

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1278

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 1279

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in

486

4-Position einen Rest $C(CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1280

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine

10 Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1281

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20

Tabelle 1282

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

30 Tabelle 1283

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1284

40

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine

45 Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1285

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1286

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1287

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 1288

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1289

35

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CH₂CH₂CH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1290

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in

488

4-Position einen Rest $C(CH_2CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

5 Tabelle 1291

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches
10 in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1292

15

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii}
20 für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1293

25 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen ent-
30 spricht

Tabelle 1294

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
35 Methyloxyamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(CH_2CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen ent-
spricht

40

Tabelle 1295

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
Methyloxyamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$
45 Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position

489

einen Rest $C(CH_2CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1296

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest $C(CH_2CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für

10 eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1297

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Ethyloxyamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest $C(CH_2CH_2CH_3)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für

20 spricht

Tabelle 1298

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für

25 Methyloxyamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

30 Tabelle 1299

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in

35 4-Position einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1300

40 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-#$ ($-# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C[CH(CH_3)_2]=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

45

Tabelle 1301

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# =
5 Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1302

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# =
Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches
in 4-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für
15 eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1303

20 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen ent-
25 spricht

Tabelle 1304

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
30 Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 1305

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# =
40 Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1306

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = 5 Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1307

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C[CH(CH₃)₂]=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine 15 Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1308

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für 20 Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(C₆H₅)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 1309

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 30 4-Position einen Rest C(C₆H₅)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1310

35 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(C₆H₅)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 1311

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = 45 Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in

492

4-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1312

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine

10 Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1313

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20

Tabelle 1314

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

30 Tabelle 1315

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in

35 4-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1316

40 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest $C(C_6H_5)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

45

Tabelle 1317

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = 5 Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(C₆H₅)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1318

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(Cl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer 15 der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1319

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für 20 Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(Cl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 1320

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für 30 Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(Cl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1321

35 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(Cl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 1322

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für 45 Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches

494

in 4-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1323

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1324

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20

Tabelle 1325

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 1327

40 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\# =$ Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest $C(Cl)=NOR^{iii}$ trägt, wobei R^{iii} für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

45

Tabelle 1328

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = 5 Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1329

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine 15 Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1330

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für 20 Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 1331

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 30 4-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1332

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für 35 Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 1333

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = 45 Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für

eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1334

5

- Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für
- 10 eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1335

- 15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20

Tabelle 1336

- Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# =
- 25 Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1337

30

- Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(SCH₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine
- 35 Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1338

- Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
- 40 Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1339

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# =
5 Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

10 Tabelle 1340

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# =
15 Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1341

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# =
Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für
25 eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1342

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen ent-
35 spricht

Tabelle 1343

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für
40 Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

45

Tabelle 1344

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = 5 Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

10 Tabelle 1345

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 15 4-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1346

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Ver- 25 bindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1347

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für 30 Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(cyclopropyl)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

35

Tabelle 1348

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für 40 Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1349

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1350

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Fluorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1351

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

25 Tabelle 1352

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dimethylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1353

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methyl, 5-Chlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1354

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Chlor, 5-Methylphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für

500

eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1355

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2,5-Dichlorphenyl bedeutet, welches in 4-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1356

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Phenyl bedeutet, welches in 3-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 1357

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 2-Methylphenyl bedeutet, welches in 5-Position einen Rest C(CF₃)=NORⁱⁱⁱ trägt, wobei Rⁱⁱⁱ für eine Verbindung einer der in Tabelle C genannten Gruppen entspricht

Tabelle 1358

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,3,4-Oxadiazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 5-Position des Oxadiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 1359

40 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Thiazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 4-Position des Thiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 1360

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Thiazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 4-Position des Thiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 1361

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 5-Methylthiazol-4-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 2-Position des Thiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 1362

20 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Oxazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 4-Position des Oxazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

25

Tabelle 1363

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Oxazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 4-Position des Oxazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

30

Tabelle 1364

35

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Oxadiazol-5-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 3-Position des Oxadiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

40

Tabelle 1365

45 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methoxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Oxadiazol-5-yl bedeutet, wobei die

502

Kombination des Substituenten in 3-Position des Oxadiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

5 Tabelle 1366

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2S-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Thiadiazol-5-yl bedeutet, wobei die

- 10 Kombination des Substituenten in 3-Position des Thiadiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 1367

15

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Thiadiazol-5-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 3-Position des Thiadiazolylrings

- 20 und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 1368

- 25 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2S-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a Isoxazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 5-Position des Isoxazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

30

Tabelle 1369

- 35 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a Isoxazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 5-Position des Isoxazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 1370

40

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2S-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^a) steht und A^a Isothiazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 5-Position des Isothiazolylrings

- 45 und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 1371

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methyl-oxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Isothiazol-2-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 5-Position des Isothiazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

10 Tabelle 1372

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methyl-oxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Pyrazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 1-Position des Pyrazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 1373

20 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methyl-oxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Pyrazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 1-Position des Pyrazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

25

Tabelle 1374

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methyl-oxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Pyrazol-4-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 1-Position des Pyrazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 1375

35

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methyl-oxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂O-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a Pyrazol-4-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 1-Position des Pyrazolylrings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 1376

45 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methyl-oxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für -CH₂S-# (-# = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Triazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 1-Position des 1,2,4-Triazol-

rings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 1377

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A, in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für $-CH_2O-$ ($-$ = Bindung zu A^a) steht und A^a 1,2,4-Triazol-3-yl bedeutet, wobei die Kombination des Substituenten in 1-Position des 1,2,4-Triazol-

10 rings und X_n für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D entspricht

Tabelle 1378

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet und A^b für eine Verbindung einer der in Tabelle E genannten Gruppen entspricht

20 Tabelle 1379

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet und A^b für eine Verbindung einer der in Tabelle E genannten Gruppen entspricht

25

Tabelle 1380

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Schwefel bedeutet und A^b für eine Verbindung einer der in Tabelle E genannten Gruppen entspricht

30

Tabelle 1381

35

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Schwefel bedeutet und A^b für eine Verbindung einer der in Tabelle E genannten Gruppen entspricht

40

Tabelle 1382

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Phenyl bedeutet, wobei dieser Phenylrest in 3-Position eine Gruppe $-O_o-R^o$ trägt und die Kombination des Indexes o und der

45

505

Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 1383

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Phenyl bedeutet, wobei dieser Phenylrest in 3-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der

10 Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 1384

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyridyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyridylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Ta-

20 belle F entspricht

Tabelle 1385

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyridyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyridylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Ta-

30

Tabelle 1386

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyridyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyridylrest in 4-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Ta-

40 Tabelle 1387

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyridyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyridylrest in 4-Position eine Gruppe -O_o-R^o trägt und die Kombination des Indexes o

45

506

und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 1388

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine Gruppe $-O_o-R^o$ trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 1389

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR'' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine Gruppe $-O_o-R^o$ trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

Tabelle 1390

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyrazinyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyrazinylrest in 6-Position eine Gruppe $-O_o-R^o$ trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

30

Tabelle 1391

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR'' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 2-Pyrazinyl bedeutet, wobei dieser 2-Pyrazinylrest in 6-Position eine Gruppe $-O_o-R^o$ trägt und die Kombination des Indexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle F entspricht

40 Tabelle 1392

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR'' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 6-Position eine Gruppe $-O_o-R^o$ trägt und die Kombination des In-

45

507

dexes o und der Gruppe R° für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

Tabelle 1393

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 6-Position eine Gruppe -O_o-R° trägt und die Kombination des In-

10 dexes o und der Gruppe R° für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

Tabelle 1394

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-2-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-2-ylrest in 4-Position eine Gruppe -O_o-R° trägt und die Kombination des In-

20 dexes o und der Gruppe R° für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

Tabelle 1395

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für

25 Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-2-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-2-ylrest in 4-Position eine Gruppe -O_o-R° trägt und die Kombination des In-

30 dexes o und der Gruppe R° für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

Tabelle 1496

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für

35 Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine Gruppe -O_o-R° trägt und die Kombination des In-

40 dexes o und der Gruppe R° für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

Tabelle 1497

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für

45 Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine Gruppe -O_o-R° trägt und die Kombination des In-

508

dexes o und der Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle G entspricht

Tabelle 1398

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 6-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und

10 die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 1399

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 6-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der

20 Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 1400

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für

25 Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der

Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

30

Tabelle 1401

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0); in denen UR' für

Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet,

35 tet, A^b Pyrimidin-4-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-4-ylrest in 2-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der

Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

40 Tabelle 1402

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für

Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-2-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-2-ylrest

45 in 4-Position eine durch R^o substituierte Phenoxygruppe trägt und

509

die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 1403

5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b Pyrimidin-2-yl bedeutet, wobei dieser Pyrimidin-2-ylrest in 4-Position eine durch Ro substituierte Phenoxygruppe trägt und

10 die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 1404

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 1,3,5-Triazin-2-yl bedeutet, wobei dieser 1,3,5-Triazin-2-ylrest in 4-Position eine durch Ro substituierte Phenoxygruppe trägt und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in

20 einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

Tabelle 1405

Verbindungen der allgemeinen Formel I.B (n = 0), in denen UR' für

25 Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^b Sauerstoff bedeutet, A^b 1,3,5-Triazin-2-yl bedeutet, wobei dieser 1,3,5-Triazin-2-ylrest in 4-Position eine durch Ro substituierte Phenoxygruppe trägt und die Gruppe R^o für eine Verbindung jeweils den in einer Zeile der Tabelle H angegebenen Substituenten entspricht

30

Tabelle 1406

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C (n = 0), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^c CH=C(Cl)-C(=O)-O-#

35 (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 1407

40 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C (n = 0), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c CH=C(Cl)-C(=O)-O-# (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

510

Tabelle 1408

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(Br)-C(=O)-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 1409

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $CH=C(Br)-C(=O)-O-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

15 Tabelle 1410

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(Br)-C(=O)-O-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 1411

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Ethyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(CN)-C(=O)-O-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

Tabelle 1412

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $CH=C(NO_2)-C(=O)-O-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

35

Tabelle 1413

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(NO_2)-C(=O)-O-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.1 entspricht

511

Tabelle 1414

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^c

- 5 $\text{CH}=\text{C}(\text{Cl})-\text{C}(=\text{O})-\text{NH}-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1415

- 10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $\text{CH}=\text{C}(\text{Cl})-\text{C}(=\text{O})-\text{NH}-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

15 Tabelle 1416

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $\text{CH}=\text{C}(\text{Br})-\text{C}(=\text{O})-\text{NH}-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung

- 20 einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1417

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für

- 25 Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $\text{CH}=\text{C}(\text{Br})-\text{C}(=\text{O})-\text{NH}-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1418

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $\text{CH}=\text{C}(\text{CN})-\text{C}(=\text{O})-\text{NH}-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

35

Tabelle 1419

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $\text{CH}=\text{C}(\text{CN})-\text{C}(=\text{O})-\text{NH}-\#$

- 40 ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

512

Tabelle 1420

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^c $CH=C(NO_2)-C(=O)-$
5 NH-# (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1421

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR" für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(NO_2)-C(=O)-$
NH-# (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

15 Tabelle 1422

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^c $CH=C(Cl)-C(=O)-$
N(CH₃)-# (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung
20 einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1423

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für
25 Methyloxyamino steht, VR" für Ethoxy steht, Y^c
 $CH=C(Cl)-C(=O)-N(CH_3)-$ # (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1424

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR" für Methoxy steht, Y^c $CH=C(Br)-C(=O)-$
N(CH₃)-# (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

35

Tabelle 1425

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für
Methyloxyamino steht, VR" für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(Br)-C(=O)-$
40 N(CH₃)-# (-# = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

513

Tabelle 1426

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $CH=C(CN)-C(=O)-$
 5 $N(CH_3)-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1427

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(CN)-C(=O)-$
 $N(CH_3)-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

15 Tabelle 1428

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^c $CH=C(NO_2)-C(=O)-$
 20 $N(CH_3)-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1429

Verbindungen der allgemeinen Formel I.C ($n = 0$), in denen UR' für
 25 Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^c $CH=C(NO_2)-C(=O)-$
 $N(CH_3)-\#$ ($-\#$ = Bindung zu A^c) bedeutet und A^c für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle I.2 entspricht

Tabelle 1430

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.D ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht und A^d für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle J entspricht

35 Tabelle 1431

Verbindungen der allgemeinen Formel I.D ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht und A^d für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle J entspricht

40

Tabelle 1432

Verbindungen der allgemeinen Formel I.E ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^e $-CH=NO-\#$ ($-\#$ Bindung zu A^e) bedeutet und A^e für eine Verbindung einer Gruppe der
 45 Tabelle K.1 entspricht

514

Tabelle 1433

Verbindungen der allgemeinen Formel I.E ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^e -CH=NO-# (-# Bindung zu A^e) bedeutet und A^e für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle K.1 entspricht

Tabelle 1434

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.E ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^e -CH=N-NH-# (-# Bindung zu A^e) bedeutet und A^e für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle K.2 entspricht

15 Tabelle 1435

Verbindungen der allgemeinen Formel I.E ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^e -CH=N-NH-# (-# Bindung zu A^e) bedeutet und A^e für eine Verbindung einer Gruppe der
20 Tabelle K.2 entspricht

Tabelle 1436

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für
25 Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, A^f den Rest -N=CR^gR^h bedeutet, wobei R^g für Methyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1437

30 Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, A^f den Rest -N=CR^gR^h bedeutet, wobei R^g für Methyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

35

Tabelle 1438

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für
40 Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, A^f den Rest -N=CR^gR^h bedeutet, wobei R^g für Ethyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

515

Tabelle 1439

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Ethyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1440

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für n-Propyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

15 Tabelle 1441

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für n-Propyl steht und R^h für eine Verbindung
20 einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1442

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für
25 Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Cyclopropyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1443

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$ bedeutet, wobei R^g für Cyclopropyl steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

35

Tabelle 1444

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, A^f den Rest $-N=CR^gR^h$
40 bedeutet, wobei R^g für CF₃ steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

516

Tabelle 1445

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F (n = 0), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, A^f den Rest -N=CR^gR^h bedeutet, wobei R^g für CF₃ steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1446

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.F (n = 0), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, A^f den Rest -N=CR^gR^h bedeutet, wobei R^g für Methylthio steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

15 Tabelle 1447

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F (n = 0), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, A^f den Rest -N=CR^gR^h bedeutet, wobei R^g für Methylthio steht und R^h für eine Verbindung
20 einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1448

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F (n = 0), in denen UR' für
25 Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, A^f den Rest -N=CR^gR^h bedeutet, wobei R^g für Cyano steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

Tabelle 1449

30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.F (n = 0), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, A^f den Rest -N=CR^gR^h bedeutet, wobei R^g für Cyano steht und R^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle L entspricht

35

Tabelle 1450

Verbindungen der allgemeinen Formel I.G (n = 0), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^g Sauerstoff bedeutet und A^g für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle M ent-
40 spricht

517

Tabelle 1451

Verbindungen der allgemeinen Formel I.G ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^g Sauerstoff bedeutet 5 und A^g für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle M entspricht

Tabelle 1452

Verbindungen der allgemeinen Formel I.G ($n = 0$), in denen UR' für 10 Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^g Schwefel bedeutet und A^g für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle M entspricht

Tabelle 1453

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.G ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^g Schwefel bedeutet und A^g für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle M entspricht

Tabelle 1454

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.H ($n = m = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht und A^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle N entspricht

25 Tabelle 1455

Verbindungen der allgemeinen Formel I.H ($n = m = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht und A^h für eine Verbindung einer Gruppe der Tabelle N entspricht

30

Tabelle 1456

Verbindungen der allgemeinen Formel I.K ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Methoxy steht, R^f Wasserstoff bedeutet 35 und die Kombination der Substituenten R^e, R^d und A^k für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle O entspricht

Tabelle 1457

40 Verbindungen der allgemeinen Formel I.K ($n = 0$), in denen UR' für Methyloxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, R^f Wasserstoff bedeutet und die Kombination der Substituenten R^e, R^d und A^k für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle O entspricht

45

Tabelle 1458

Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxyamino steht, VR' für Methoxy steht, Y^a für CH=CH- steht und 5 A^a für einen Heterocyclus steht, wobei dieser Heterocyclus für eine Verbindung jeweils eine Zeile der Tabelle D.1 entspricht

Tabelle 1459

10 Verbindungen der allgemeinen Formel I.A ($n = 0$), in denen UR' für Methoxyamino steht, VR' für Ethoxy steht, Y^a für CH=CH- steht und A^a für einen Heterocyclus steht, wobei dieser Heterocyclus für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle D.1 entspricht

15

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I eignen sich zur Bekämpfung von Schadpilzen und von tierischen Schädlingen aus der Klasse der Insekten, Spinnentiere und Nematoden. Sie können im Pflanzenschutz sowie auf dem Hygiene-, Vorratsschutz- und Veteri- 20 närsektor als Fungizide und Schädlingsbekämpfungsmittel eingesetzt werden.

Zu den schädlichen Insekten gehören:

- 25 aus der Ordnung der Schmetterlinge (Lepidoptera) beispielsweise Adoxophyes orana, Agrotis ypsilon, Agrotis segetum, Alabama argillacea, Anticarsia gemmatalis, Argyroresthia conjugella, Autographa gamma, Cacoecia murinana, Capua reticulana, Choristoneura fumiferana, Chilo partellus, Choristoneura occidentalis, Cirphis 30 unipuncta, Cnaphalocrocis medinalis, Crocidolomia binotalis, Cydia pomonella, Dendrolimus pini, Diaphania nitidalis, Diatraea grandiosella, Earias insulana, Elasmopalpus lignosellus, Eupoecilia ambiguella, Feltia subterranea, Grapholitha funebrana, Grapholitha molesta, Heliothis armigera, Heliothis virescens, Heliothis 35 zea, Hellula undalis, Hibernia defoliaria, Hyphantria cunea, Hyponomeuta malinellus, Keiferia lycopersicella, Lambda fiscellaria, Laphygma exigua, Leucoptera scitella, Lithocolletis blattcardella, Lobesia botrana, Loxostege sticticalis, Lymantria dispar, Lymantria monacha, Lyonetia clerkella, Manduca sexta, Malacosoma 40 neustria, Mamestra brassicae, Mocis repanda, Operophtera brumata, Orgyia pseudotsugata, Ostrinia nubilalis, Pandemis heparyana, Panolis flammea, Pectinophora gossypiella, Phthorimaea operculella, Phyllocnistis citrella, Pieris brassicae, Plathypena scabra, Platynota stultana, Plutella xylostella, Prays citri, 45 Prays oleae, Prodenia sunia, Prodenia ornithogalli, Pseudoplusia includens, Rhyacionia frustrana, Scrobipalpula absoluta, Sesamia inferens, Sparganothis pilleriana, Spodoptera frugiperda, Spodop-

519

tera littoralis, Spodoptera litura, Syllepta derogata, Synanthedon myopaeformis, Thaumtopoea pityocampa, Tortrix viridana, Trichoplusia ni, Tryporyza incertulas, Zeiraphera canadensis, ferner Galleria mellonella und Sitotroga cerealella, Ephestia cautella, 5 Tineola bisselliella;

aus der Ordnung der Käfer (Coleoptera) beispielsweise Agriotes lineatus, Agriotes obscurus, Anthonomus grandis, Anthonomus pomorum, Apion vorax, Atomaria linearis, Blastophagus piniperda, Cas-
 10 sida nebulosa, Cerotoma trifurcata, Ceuthorrhynchus assimilis, Ceuthorrhynchus napi, Chaetocnema tibialis, Conoderus vespertinus, Crioceris asparagi, Dendroctonus refipennis, Diabrotica longicornis, Diabrotica 12-punctata, Diabrotica virgifera, Epilachna varivestis, Epitrix hirtipennis, Eutinobothrus brasiliensis, Hylo-
 15 bius abietis, Hypera brunneipennis, Hypera postica, Ips typographus, Lema bilineata, Lema melanopus, Leptinotarsa decemlineata, Limonius californicus, Lissorhoptrus oryzophilus, Melanotus communis, Meligethes aeneus, Melolontha hippocastani, Melolontha melolontha, Oulema oryzae, Ortiorrhynchus sulcatus, Otiorrhynchus
 20 ovatus, Phaedon cochleariae, Phyllopertha horticola, Phyllophaga sp., Phyllotreta chrysocephala, Phyllotreta nemorum, Phyllotreta striolata, Popillia japonica, Psylliodes napi, Scolytus intricatus, Sitona lineatus, ferner Bruchus rufimanus, Bruchus pisorum, Bruchus lentis, Sitophilus granaria, Lasioderma serricorne, Ory-
 25 zaephilus surinamensis, Rhyzopertha dominica, Sitophilus oryzae, Tribolium castaneum, Trogoderma granarium, Zabrotes subfasciatus;

aus der Ordnung der Zweiflügler (Diptera) beispielsweise Anastrepha ludens, Ceratitis capitata, Contarinia sorghicola, Dacus cu-
 30 curbitae, Dacus oleae, Dasineura brassicae, Delia coarctata, Delia radicum, Hydrellia griseola, Hylemyia platura, Liriomyza sativae, Liriomyza trifolii, Mayetiola destructor, Orseolia oryzae, Oscinella frit, Pegomya hyoscyami, Phorbia antiqua, Phorbia brassicae, Phorbia coarctata, Rhagoletis cerasi, Rhagoletis pomo-
 35 nella, Tipula oleracea, Tipula paludosa, ferner Aedes aegypti, Aedes vexans, Anopheles maculipennis, Chrysomya bezziana, Chrysomya hominivorax, Chrysomya macellaria, Cordylobia anthropophaga, Culex pipiens, Fannia canicularis, Gasterophilus intestinalis, Glossina morsitans, Haematobia irritans, Haplodiplosis equestris,
 40 Hypoderma lineata, Lucilia caprina, Lucilia cuprina, Lucilia sericata, Musca domestica, Muscina stabulans, Oestrus ovis, Tabanus bovinus, Simulium damnosum;

520

aus der Ordnung der Thripse (Thysanoptera) beispielsweise *Frankliniella fusca*, *Frankliniella occidentalis*, *Frankliniella tritici*, *Haplothrips tritici*, *Scirtothrips citri*, *Thrips oryzae*, *Thrips palmi*, *Thrips tabaci*;

5

aus der Ordnung der Hautflügler (Hymenoptera) beispielsweise *Athalia rosae*, *Atta cephalotes*, *Atta sexdens*, *Atta texana*, *Hoplocampa minuta*, *Hoplocampa testudinea*, *Iridomyrmex humilis*, *Iridomyrmex purpureus*, *Monomorium pharaonis*, *Solenopsis geminata*, *Solenopsis invicta*, *Solenopsis richteri*;

10

aus der Ordnung der Wanzen (Heteroptera) beispielsweise *Acrosternum hilare*, *Blissus leucopterus*, *Cyrtopeltis notatus*, *Dysdercus cingulatus*, *Dysdercus intermedius*, *Eurygaster integriceps*, *Euschistus impictiventris*, *Leptoglossus phyllopus*, *Lygus hesperus*, *Lygus lineolaris*, *Lygus pratensis*, *Nezara viridula*, *Piesma quadrata*, *Solubea insularis*, *Thyanta perditor*;

aus der Ordnung der Pflanzensauger (Homoptera) beispielsweise
 20 *Acyrtosiphon onobrychis*, *Acyrtosiphon pisum*, *Adelges laricis*, *Aonidiella aurantii*, *Aphidula nasturtii*, *Aphis fabae*, *Aphis gossypii*, *Aphis pomi*, *Aulacorthum solani*, *Bemisia tabaci*, *Brachycaudus cardui*, *Brevicoryne brassicae*, *Dalbulus maidis*, *Dreyfusia nordmannianae*, *Dreyfusia piceae*, *Dysaphis radicola*, *Empoasca fabae*,
 25 *Eriosoma lanigerum*, *Laodelphax striatella*, *Macrosiphum avenae*, *Macrosiphum euphorbiae*, *Macrosiphon rosae*, *Megoura viciae*, *Metopolophium dirhodum*, *Myzus persicae*, *Myzus cerasi*, *Nephotettix cincticeps*, *Nilaparvata lugens*, *Perkinsiella saccharicida*, *Phorodon humuli*, *Planococcus citri*, *Psylla mali*, *Psylla piri*, *Psylla pyricol*,
 30 *Quadraspidiotus perniciosus*, *Rhopalosiphum maidis*, *Saissetia oleae*, *Schizaphis graminum*, *Selenaspidus articulatus*, *Sitobion avenae*, *Sogatella furcifera*, *Toxoptera citricida*, *Trialeurodes abutilonea*, *Trialeurodes vaporariorum*, *Viteus vitifolii*;

35 aus der Ordnung der Termiten (Isoptera) beispielsweise *Calotermes flavicollis*, *Leucotermes flavipes*, *Macrotermes subhyalinus*, *Odontotermes formosanus*, *Reticulitermes lucifugus*, *Termes natalensis*;

aus der Ordnung der Geradflügler (Orthoptera) beispielsweise
 40 *Gryllotalpa gryllotalpa*, *Locusta migratoria*, *Melanoplus bivittatus*, *Melanoplus femur-rubrum*, *Melanoplus mexicanus*, *Melanoplus sanguinipes*, *Melanoplus spretus*, *Nomadacris septemfasciata*, *Schistocerca americana*, *Schistocerca peregrina*, *Stauronotus maroccanus*, *Schistocerca gregaria*, ferner *Acheta domestica*, *Blatta orientalis*,
 45 *Blattella germanica*, *Periplaneta americana*;

Besondere Bedeutung haben sie für die Bekämpfung einer Vielzahl von Pilzen an verschiedenen Kulturpflanzen wie Weizen, Roggen, Gerste, Hafer, Reis, Mais, Rassen, Baumwolle, Soja, Kaffee, Zuckerrohr, Wein, Obst- und Zierpflanzen und Gemüsepflanzen wie Gurken, Bohnen und Kürbisgewächsen, sowie an den Samen dieser Pflanzen.

Speziell eignen sich die Verbindungen I zur Bekämpfung folgender Pflanzenkrankheiten:

10

* Erysiphe graminis (echter Mehltau) in Getreide,
 * Erysiphe cichoracearum und Sphaerotheca fuliginea an Kürbis-
 gewächsen,

15

* Podospaera leucotricha an Äpfeln,
 * Uncinula necator an Reben,

20

* Puccinia-Arten an Getreide,
 * Rhizoctonia-Arten an Baumwolle und Rassen,
 * Ustilago-Arten an Getreide und Zuckerrohr,
 * Venturia inaequalis (Schorf) an Äpfeln,

25

* Botrytis cinerea (Grauschimmel) an Erdbeeren, Reben,
 * Cercospora arachidicola an Erdnüssen,
 * Pseudocercospora herpotrichoides an Weizen, Gerste,
 * Pyricularia oryzae an Reis,

30

* Phytophthora infestans an Kartoffeln und Tomaten,
 * Fusarium- und Verticillium-Arten an verschiedenen Pflanzen,
 * Plasmopara viticola an Reben,
 * Alternaria-Arten an Gemüse und Obst.

Die neuen Verbindungen können auch im Materialschutz (Holzschutz) eingesetzt werden, z.B. gegen Paecilomyces variotii.

Sie können in die üblichen Formulierungsübergeführt werden, wie Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Stäube, Pulver, Pasten oder Granulate. Die Anwendungsformen richten sich dabei nach dem jeweiligen Verwendungszweck; sie sollten in jedem Fall möglichst die feinste Verteilung der Wirkstoffe gewährleisten.

40 Die Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Verstrecken des Wirkstoffs mit Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen, gewunschtenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und Dispergiermitteln, wobei im Falle von Wasser als Vermittlungsmittel auch andere organische Lösungsmittel als Hilfsmittel eingesetzt werden können.

521

aus der Ordnung der Arachnoidea beispielsweise phytophage Milben wie *Aculops lycopersicae*, *Aculops pelekassi*, *Aculus schlechten-dali*, *Brevipalpus phoenicis*, *Bryobia praetiosa*, *Eotetranychus carpini*, *Eutetranychus banksii*, *Eriophyes sheldoni*, *Oligonychus pratensis*, *Panonychus ulmi*, *Panonychus citri*, *Phyllocoptruta oleivora*, *Polyphagotarsonemus latus*, *Tarsonemus pallidus*, *Tetranychus cinnabarinus*, *Tetranychus kanzawai*, *Tetranychus pacificus*, *Tetranychus urticae*, Zecken wie *Amblyomma americanum*, *Amblyomma variegatum*, *Argas persicus*, *Boophilus annulatus*, *Boophilus decoloratus*, *Boophilus microplus*, *Dermacentor silvarum*, *Hyalomma truncatum*, *Ixodes ricinus*, *Ixodes rubicundus*, *Ornithodoros moubata*, *Otobius megnini*, *Rhipicephalus appendiculatus* und *Rhipicephalus evertsi* sowie tierparasitische Milben wie *Dermanyssus gallinae*, *Psoroptes ovis* und *Sarcoptes scabiei*;

15

aus der Klasse der Nematoden beispielsweise Wurzelgallennematoden, z.B. *Meloidogyne hapla*, *Meloidogyne incognita*, *Meloidogyne javanica*, zystenbildende Nematoden, z.B. *Globodera pallida*, *Globodera rostochiensis*, *Heterodera avenae*, *Heterodera glycines*, *Heterodera schachtii*, migratorische Endoparasiten und semi-endoparasitische Nematoden, z.B. *Heliocotylenchus multicinctus*, *Hirschmanniella oryzae*, *Hoplolaimus* spp, *Pratylenchus brachyurus*, *Pratylenchus fallax*, *Pratylenchus penetrans*, *Pratylenchus vulnus*, *Radopholus similis*, *Rotylenchus reniformis*, *Scutellonema bradys*, *Tylenchulus semipenetrans*, Stock- und Blattnematoden z.B. *Anguina tritici*, *Aphelenchoides besseyi*, *Ditylenchus angustus*, *Ditylenchus dipsaci*, Virusvektoren, z.B. *Longidorus* spp, *Trichodorus christei*, *Trichodorus viruliferus*, *Xiphinema index*, *Xiphinema mediterraneum*.

30

Die Wirkstoffe können als solche, in Form ihrer Formulierungen oder den daraus bereiteten Anwendungsformen, z.B. in Form von direkt versprühbaren Lösungen, Pulvern, Suspensionen oder Dispersionen, Emulsionen, Öldispersionen, Pasten, Stäubemitteln, Streumitteln, Granulaten durch Versprühen, Vernebeln, Verstäuben, Verstreuen oder Gießen angewendet werden. Die Anwendungsformen richten sich ganz nach den Verwendungszwecken; sie sollten in jedem Fall möglichst die feinste Verteilung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe gewährleisten.

40

Als Fungizide sind die Verbindungen der Formel I z.T. systemisch wirksam. Sie können als Blatt- und Bodenfungizide gegen ein breites Spektrum von pflanzenpathogenen Pilzen, insbesondere aus der Klasse der Ascomyceten, Deuteromyceten, Phycomyceten und

45 Basidiomyceten eingesetzt werden.

523

Als Hilfsstoffe kommen dafür im wesentlichen in Betracht:

- Lösungsmittel wie Aromaten (z.B. Xylol), chlorierte Aromaten (z.B. Chlorbenzole), Paraffine (z.B. Erdölfraktionen), Alkohole (z.B. Methanol, Butanol), Ketone (z.B. Cyclohexanon), Amine (z.B. Ethanolamin, Dimethylformamid) und Wasser;
- Trägerstoffe wie natürliche Gesteinsmehle (z.B. Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide) und synthetische Gesteinsmehle (z.B. hochdisperse Kieselsäure, Silikate);
- 10 - Emulgiermittel wie nichtionogene und anionische Emulgatoren (z.B. Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, Alkylsulfonate und Arylsulfonate) und
- Dispergiermittel wie Ligninsulfit-Ablaugen und Methylcellulose.

15

Als oberflächenaktive Stoffe kommen die Alkali-, Erdalkali-, Ammoniumsalze von aromatischen Sulfonsäuren, z.B. Lignin-, Phenol-, Naphthalin- und Dibutyl-naphthalinsulfonsäure, sowie von Fettsäuren, Alkyl- und Alkylarylsulfonaten, Alkyl-, Laurylether- und Fettalkoholsulfaten, sowie Salze sulfatierter Hexa-, Hepta- und Octadecanolen, sowie von Fettalkoholglykolether, Kondensationsprodukte von sulfoniertem Naphthalin und seiner Derivate mit Formaldehyd, Kondensationsprodukte des Naphthalins bzw. der Naphthalinsulfonsäuren mit Phenol und Formaldehyd, Polyoxy-
25 ethylenoctylphenolether, ethoxyliertes Isooctyl-, Octyl- oder Nonylphenol, Alkylphenol-, Tributylphenylpolyglykolether, Alkylarylpolyetheralkohole, Isotridecylalkohol, Fettalkoholethylenoxid-Kondensate, ethoxyliertes Rizinusöl, Polyoxyethylenalkylether oder Polyoxypropylen, Laurylalkoholpolyglykoletheracetat,
30 Sorbitester, Lignin-Sulfitablaugen oder Methylcellulose in Betracht.

Wäßrige Anwendungsformen können aus Emulsionskonzentraten, Dispersionen, Pasten, netzbaren Pulvern oder wasserdispergier-
35 baren Granulaten durch Zusatz von Wasser bereitete werden. Zur Herstellung von Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen können die Substrate als solche oder in einem Öl oder Lösungsmittel gelöst, mittels Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel in Wasser homogenisiert werden. Es können aber auch aus wirksamer Substanz,
40 Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel und eventuell Lösungsmittel oder Öl bestehende Konzentrate hergestellt werden, die zur Verdünnung mit Wasser geeignet sind.

Pulver-, Streu- und Stäubemittel können durch Mischen oder ge-
45 meinsames Vermahlen der wirksamen Substanzen mit einem festen Trägerstoff hergestellt werden.

Granulate, z.B. Umhüllungs-, Imprägnierungs- und Homogengranulate können durch Bindung der Wirkstoffe an feste Trägerstoffe hergestellt werden.

5 Feste Trägerstoffe sind Mineralerden wie Silicagel, Kieselsäuren, Kieselgele, Silikate, Talkum, Kaolin, Kalkstein, Kalk, Kreide, Bolus, Löß, Ton, Dolomit, Diatomeenerde, Calcium- und Magnesiumsulfat, Magnesiumoxid, gemahlene Kunststoffe, Düngemittel, wie Ammoniumsulfat, Ammoniumphosphat, Ammoniumnitrat, Harnstoffe und
10 pflanzliche Produkte, wie Getreidemehl, Baumrinden-, Holz- und Nußschalenmehl, Cellulosepulver oder andere feste Trägerstoffe. Die Wirkstoffkonzentrationen in den anwendungsfertigen Zubereitungen können in größeren Bereichen variiert werden.

15 Ganz allgemein enthalten die Mittel zwischen 0,0001 und 95 Gew.-% Wirkstoff.

Formulierungen mit mehr als 95 Gew.-% Wirkstoff können mit gutem Erfolg im Ultra-Low-Volume-Verfahren (ULV) ausgebracht werden,
20 wobei sogar der Wirkstoff ohne Zusätze verwendet werden kann.

Für die Anwendung als Fungizide empfehlen sich Konzentrationen zwischen 0,01 und 95 Gew.%, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 Gew.%, Wirkstoff. Für die Anwendung als Insektizide kommen Formu-
25 lierungen mit 0,0001 bis 10 Gew.%, vorzugsweise 0,01 bis 1 Gew.-% Wirkstoff, in Betracht.

Die Wirkstoffe werden normalerweise in einer Reinheit von 90 % bis 100 %, vorzugsweise 95 % bis 100 % (nach NMR-Spektrum) einge-
30 setzt.

Beispiele für solche Zubereitungen sind:

- I. eine Lösung aus 90 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen
35 Verbindung I und 10 Gew.-Teilen N-Methyl- α -pyrrolidon, die zur Anwendung in Form kleinster Tropfen geeignet ist;
- II. eine Lösung von 20 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen
40 Verbindung I in einer Mischung aus 80 Gew.-Teilen alkyliertem Benzol, 10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 8 bis 10 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ölsäure-N-monoethanolamid, 5 Gew.-Teilen Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure, 5 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von
45 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl; durch feines Verteilen der Formulierung in Wasser erhält man eine Dispersion.

525

- III. eine Lösung von 20 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I in einer Mischung aus 40 Gew.-Teilen Cyclohexanon, 30 Gew.-Teilen Isobutanol, 20 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 7 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Isooctylphenol und 10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl; durch feines Verteilen der Formulierung in Wasser erhält man eine Dispersion.
- 5
- 10 IV. eine wäßrige Dispersion aus 20 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I, in einer Mischung aus 25 Gew.-Teilen Cyclohexanon, 65 Gew.-Teilen einer Mineralölfraktion vom Siedepunkt 210 bis 280 °C und 10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 mol Ethylenoxid an 1 mol Ricinusöl; durch feines Verteilen der Formulierung in Wasser erhält man eine Dispersion.
- 15
- V. eine in einer Hammermühle vermahlene Mischung aus 20 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I, 3 Gew.-Teilen des Natriumsalzes der Diisobutylnaphtalin- α -sulfonsäure, 17 Gew.-Teilen des Natriumsalzes einer Ligninsulfonsäure aus einer Sulfitablauge und 60 Gew.-Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel; durch feines Verteilen der Mischung in Wasser erhält man eine Spritzbrühe;
- 20
- 25
- VI. eine innige Mischung aus 3 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I und 97 Gew.-Teilen feinteiligem Kaolin; dieses Stäubemittel enthält 3 Gew.-% Wirkstoff;
- 30
- VII. eine innige Mischung aus 30 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I, 92 Gew.-Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel und 8 Gew.-Teilen Paraffinöl, das auf die Oberfläche dieses Kieselsäuregels gesprüht wurde; diese Aufbereitung gibt dem Wirkstoff eine gute Haftfähigkeit;
- 35
- VIII. eine stabile wäßrige Dispersion aus 40 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I, 10 Gew.-Teilen des Natriumsalzes eines Phenosulfonsäure-harnstoff-formaldehyd-Kondensates, 2 Gew.-Teilen Kieselgel und 48 Gew.-Teilen Wasser, die weiter verdünnt werden kann;
- 40
- IX. eine stabile ölige Dispersion aus 20 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I, 2 Gew.-Teilen des Calciumsalzes der Dodecylbenzolsulfonsäure, 8 Gew.-Teilen Fettalkohol-polyglykol-ether, 2 Gew.-Teilen des Natriumsalzes eines Phenolsulfonsäure-harnstoff-formaldehyd-Kon-
- 45

densates und 68 Gew.-Teilen eines paraffinischen Mineralöls;

- X.
5 eine in einer Hammermühle vermahlene Mischung aus 10 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I, 4 Gew.-Teilen des Natriumsalzes der Diisobutyl-naphthalin- α -sulfonsäure, 20 Gew.-Teilen des Natriumsalzes einer Ligninsulfonsäure aus einer Sulfitablauge, 38 Gew.-Teilen Kieselsäuregel und 38 Gew.-Teilen Kaolin. Durch feines
10 Verteilen der Mischung in 10 000 Gew.-Teilen Wasser erhält man eine Spritzbrühe, die 0,1 Gew.% des Wirkstoffs enthält.

Die Verbindungen I werden angewendet, indem man die Pilze oder
15 die vor Pilzbefall zu schützenden Saatgüter, Pflanzen, Materialien oder den Erdboden mit einer fungizid wirksamen Menge der Wirkstoffe behandelt.

Die Anwendung erfolgt vor oder nach der Infektion der
20 Materialien, Pflanzen oder Samen durch die Pilze.

Die Aufwandmengen liegen je nach Art des gewünschten Effektes zwischen 0,02 und 3 kg Wirkstoff pro ha, vorzugsweise bei 0,1 bis 1 kg/ha.

25 Bei der Saatgutbehandlung werden im allgemeinen Wirkstoffmengen von 0,001 bis 50 g, vorzugsweise 0,01 bis 10 g je Kilogramm Saatgut benötigt.

30 Die Aufwandmenge an Wirkstoff für die Bekämpfung von Schädlingen beträgt unter Freilandbedingungen 0,02 bis 10, vorzugsweise 0,1 bis 2,0 kg/ha Wirkstoff.

Die Verbindungen I, allein oder in Kombination mit Herbiziden
35 oder Fungiziden, können auch noch mit weiteren Pflanzenschutzmitteln gemischt gemeinsam ausgebracht werden, beispielsweise mit Wachstumsregulatoren oder mit Mitteln zur Bekämpfung von Schädlingen oder Bakterien. Von Interesse ist ferner die Mischbarkeit mit Düngemitteln oder mit Mineralsalzlösungen, welche zur Be-
40 hung von Ernährungs- und Spurenelementmängeln eingesetzt werden.

Die Pflanzenschutz- und Düngemittel können zu den erfindungsgemäßen Mitteln im Gewichtsverhältnis 1:10 bis 10:1 zugesetzt
45 (Tankmix). Beim Vermischen mit Fungiziden oder Insektiziden er-

hält man dabei in vielen Fällen eine Vergrößerung des fungiziden Wirkungsspektrums.

Die folgende Liste von Fungiziden, mit denen die erfindungs-
5 gemäßen Verbindungen gemeinsam angewendet werden können, soll die Kombinationsmöglichkeiten erläutern, nicht aber einschränken:

- Schwefel, Dithiocarbamate und deren Derivate, wie Ferridimethyldithiocarbamat, Zinkdimethyldithiocarbamat, Zinkethylenbisdithiocarbamat, Manganethylenbisdithiocarbamat, Mangan-Zink-ethylen-
10 diamin-bis-dithiocarbamat, Tetramethylthiuramdisulfide, Ammoniak-Komplex von Zink-(N,N-ethylen-bis-dithiocarbamat), Ammoniak-Komplex von Zink-(N,N'-propylen-bis-dithiocarbamat), Zink-(N,N'-propylen-bis-dithiocarbamat), N,N'-Polypropylen-bis-(thio-
15 carbamoyl)-disulfid; Nitroderivate, wie Dinitro-(1-methylheptyl)-phenylcrotonat, 2-sec-Butyl-4,6-dinitrophenyl-3,3-dimethylacrylat, 2-sec-Butyl-4,6-dinitrophenyl-isopropylcarbonat, 5-Nitro-isophthalsäure-di-isopropylester;
- 20 heterocyclische Substanzen, wie 2-Heptadecyl-2-imidazolin-acetat, 2,4-Dichlor-6-(o-chloranilino)-s-triazin, O,O-Diethyl-phthalimidophosphonothioat, 5-Amino-1- β -[bis-(dimethylamino)-phosphinyl]-3-phenyl-1,2,4-triazol, 2,3-Dicyano-1,4-dithioanthrachinon, 2-Thio-1,3-dithiolo- β -[4,5-b]chinoxalin, 1-(Butylcarbamoyl)-2-
25 benzimidazol-carbaminsäuremethylester, 2-Methoxycarbonylamino-benzimidazol, 2-(Furyl-(2))-benzimidazol, 2-(Thiazolyl-(4))-benzimidazol, N-(1,1,2,2-Tetrachlorethylthio)-tetrahydrophthalimid, N-Trichlormethylthio-tetrahydrophthalimid, N-Trichlormethylthio-phthalimid, N-Dichlorfluormethylthio-N',N'-dimethyl-N-phenyl-
30 schwefelsäurediamid, 5-Ethoxy-3-trichlormethyl-1,2,3-thiadiazol, 2-Rhodanmethylthiobenzthiazol, 1,4-Dichlor-2,5-dimethoxybenzol, 4-(2-Chlorphenylhydrazono)-3-methyl-5-isoxazonon, Pyridin-2-thio-1-oxid, 8-Hydroxychinolin bzw. dessen Kupfersalz, 2,3-Dihydro-5-carboxanilido-6-methyl-1,4-oxathiin, 2,3-Di-
35 hydro-5-carboxanilido-6-methyl-1,4-oxathiin-4,4-dioxid, 2-Methyl-5,6-dihydro-4H-pyran-3-carbonsäure-anilid, 2-Methyl-furan-3-carbonsäureanilid, 2,5-Dimethyl-furan-3-carbonsäureanilid, 2,4,5-Trimethyl-furan-3-carbonsäureanilid, 2,5-Dimethyl-furan-3-carbonsäurecyclohexylamid, N-Cyclohexyl-N-methoxy-2,5-di-
40 methyl-furan-3-carbonsäureamid, 2-Methyl-benzoesäure-anilid, 2-Iod-benzoesäure-anilid, N-Formyl-N-morpholin-2,2,2-trichlorethylacetal, Piperazin-1,4-diylbis-(1-(2,2,2-trichlor-ethyl)-formamid, 1-(3,4-Dichloranilino)-1-formylamino-2,2,2-trichlorethan, 2,6-Dimethyl-N-tridecyl-morpholin bzw. dessen Salze,
45 2,6-Dimethyl-N-cyclododecyl-morpholin bzw. dessen Salze, N-[3-(p-tert.-Butylphenyl)-2-methylpropyl]-cis-2,6-dimethyl-morpholin, N-[3-(p-tert.-Butylphenyl)-2-methylpropyl]-piperidin,

528

- 1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-4-ethyl-1,3-dioxolan-2-yl-ethyl]-1H-1,2,4-triazol 1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-4-n-propyl-1,3-dioxolan-2-yl-ethyl]-1H-1,2,4-triazol, N-(n-Propyl)-N-(2,4,6-trichlorphenoxyethyl)-N'-imidazol-yl-harnstoff,
- 5 1-(4-Chlorphenoxy)-3,3-dimethyl-1-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-2-butanon, 1-(4-Chlorphenoxy)-3,3-dimethyl-1-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-2-butanol, α -(2-Chlorphenyl)- α -(4-chlorphenyl)-5-pyrimidin-methanol, 5-Butyl-2-dimethylamino-4-hydroxy-6-methyl-pyrimidin,
- 10 Bis-(p-chlorphenyl)-3-pyridinmethanol, 1,2-Bis-(3-ethoxycarbonyl-2-thioureido)-benzol, 1,2-Bis-(3-methoxycarbonyl-2-thioureido)-benzol,
- sowie verschiedene Fungizide, wie Dodecylguanidinacetat,
- 15 3-[3-(3,5-Dimethyl-2-oxycyclohexyl)-2-hydroxyethyl]-glutarimid, Hexachlorbenzol, DL-Methyl-N-(2,6-dimethyl-phenyl)-N-furoyl(2)-alaninat, DL-N-(2,6-Dimethyl-phenyl)-N-(2'-methoxyacetyl)-alanin-methylester, N-(2,6-Dimethylphenyl)-N-chloracetyl-D,L-2-aminobutyrolacton, DL-N-(2,6-Dimethylphenyl)-N-(phenyl-
- 20 acetyl)-alaninmethylester, 5-Methyl-5-vinyl-3-(3,5-dichlorphenyl)-2,4-dioxo-1,3-oxazolidin, 3-[3,5-Dichlorphenyl(-5-methyl-5-methoxymethyl)-1,3-oxazolidin-2,4-dion, 3-(3,5-Dichlorphenyl)-1-isopropylcarbamoylhydantoin, N-(3,5-Dichlorphenyl)-1,2-dimethylcyclopropan-1,2-dicarbonsäure-
- 25 imid, 2-Cyano-[N-(ethylaminocarbonyl)-2-methoximino]-acetamid, 1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-pentyl]-1H-1,2,4-triazol, 2,4-Difluor- α -(1H-1,2,4-triazolyl-1-methyl)-benzhydrylalkohol, N-(3-Chlor-2,6-dinitro-4-trifluormethyl-phenyl)-5-trifluormethyl-3-chlor-2-aminopyridin, 1-((bis-(4-Fluorphenyl)-methyl-
- 30 silyl)-methyl)-1H-1,2,4-triazol.

Synthesebeispiele

- Die in den nachstehenden Synthesebeispielen wiedergegebenen Vor-
- 35 schriften wurden unter entsprechender Abwandlung der Ausgangsverbindungen zur Gewinnung weiterer Verbindungen I benutzt. Die so erhaltenen Verbindungen sind in der anschließenden Tabelle mit physikalischen Daten aufgeführt.

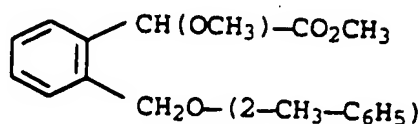
40

45

Beispiel 1

α -Methoxy- α -[2-(2-methylphenoxy-methylen)phenyl-essigsäure-methylester

5



10 1.1 14,2 g α -[2-(2-Methylphenoxy-methylen)phenyl]- α -ketoessigsäuremethylester in 110 ml Methanol wurden unter Kühlung bei -20°C portionsweise mit 0,5 g Natriumborhydrid versetzt. Nach einer Stunde bei -15°C ließ man auf 0°C erwärmen und versetzte die Reaktionsmischung tropfenweise mit insgesamt 18,5 g 7%-iger Salzsäure. Die so erhaltene Mischung wurde bei vermindertem Druck weitgehend vom Lösungsmittel befreit. Der erhaltene Rückstand wurde in tert.-Butyl-methylether aufgenommen. Nach Reinigung der organischen Phase mit Wasser, Trocknen und Einengen erhielt man 14,2 g α -Hydroxy- α -[2-(2'-methylphenoxy-methylen)phenyl-essigsäuremethylester als Öl [IR (cm^{-1}): 1740, 1496, 1454, 1438, 1242, 1190, 1122, 1075, 1052, 752].

1.2 Eine Mischung von 0,26 g Natriumhydrid und 10 ml Dimethylformamid wurde bei 0°C tropfenweise mit einer Lösung aus 2,86 g des Produkts aus 1.1 in 30 ml Dimethylformamid versetzt. Die so erhaltene Mischung wurde im Ultraschallbad während 10 min. auf ca. 35°C erwärmt, wobei eine klare Lösung entstand. Zu dieser Lösung wurden bei ca. 25°C 2,84 g Methyljodid in 10 ml Dimethylformamid gegeben.

35 Nach ca. 12 h wurde die Mischung mit 300 ml verdünnter Natriumchloridlösung aufgenommen. Nach Extraktion mit tert.-Butylmethylether, Aufarbeitung der organischen Phase und Flash-Chromatographie [Cyclohexan/tert.-Butylmethylether 5:1] erhielt man 1 g der Zielverbindung [IR (cm^{-1}): 1753, 1496, 1461, 1453, 1436, 1241, 1193, 1121, 1013, 751].

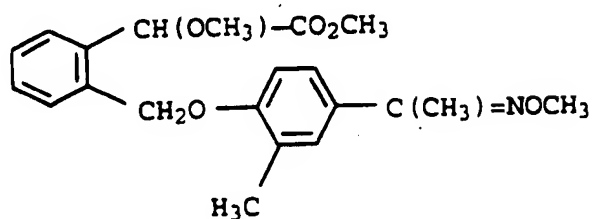
40

45

Beispiel 2

α -Methoxy- α -(2-[2-methyl-4-(1-methoxyiminoethyl)-phenoxy-methylen]phenyl)-essigsäuremethylester (E)

5



10

2.1

Gemäß den Angaben von 1.1 erhielt man aus 10,4 g α -[2-Methoxymethylenphenyl]- α -ketoessigsäuremethylester und 0,5 g Natriumborhydrid in 100 ml Diethylen-glycoldimethylether 8,6 g α -Hydroxy- α -[2-methoxy-methylenphenyl]-essigsäuremethylester $^1\text{H-NMR}$ (ppm): 3,35(s, 3H); 3,75(s, 3H); 4,11(d, 1H); 4,55(AB, 2H); 5,42(d, 1H); 7,25-7,4(m, 4H)].

15

20 2.2

Gemäß den Angaben von 1.2 erhielt man aus 6,1 g des Produkts aus 2.1, und 8,2 g Methyljodid in insgesamt 110 ml Dimethylformamid 3,9 g α -Methoxy- α -[2-methoxymethylen-phenyl]-essigsäuremethylester [IR (cm^{-1}): 1752, 1452, 1436, 1195, 1172, 1113, 1102, 1013, 752].

25

2.3

4,9 g des Produkts aus 2.2 in 65 ml Methylenchlorid wurden bei -5°C bis 0°C mit 4 g Bromwasserstoff versetzt. Nach 12 h bei 0°C wurde das Lösungsmittel bei vermindertem Druck entfernt. Der Rückstand wurde in tert.-Butylmethylether aufgenommen. Nach Reinigung der organischen Phase mit Wasser, Trocknen und Einengen erhielt man 5,4 g α -Methoxy- α -[2-brommethyl-phenyl]essigsäuremethylester [IR (cm^{-1}): 1753, 1435, 1273, 1195, 1171, 1109, 1012, 762].

30

35

2.4

Eine Mischung aus 0,63 g 2-Methyl-4-(1-methoxyiminoethyl)-phenol, 0,96 g des Produkts aus 2.3, 7,3 g Kaliumcarbonat und 25 ml Dimethylformamid wurde 2 h bei 50°C gerührt. Nach 12 h bei ca. 25°C wurde das Lösungsmittel bei vermindertem Druck entfernt. Der Rückstand wurde in tert.-Butylmethylether aufgenommen. Nach Reinigung der organischen Phase mit Wasser, Trocknen und Einengen erhielt man 1 g der Zielverbindung (Fp. $76-78^\circ\text{C}$).

40

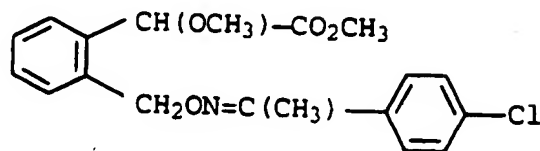
45

531

Beispiel 3

α -Methoxy- α -(2-([1'-(4'-Cl-phenyl)-1'-methyl]iminoxy-methyl)phenyl] essigsäuremethylester (E).

5

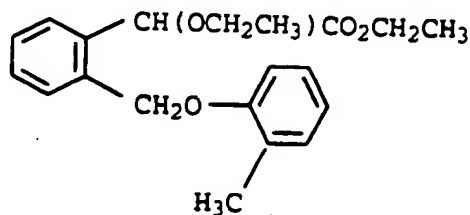


10 Gemäß 2.4 erhielt man aus 0,7 g 4-Chloracetophenonoxim, 1,0 g des Produkts aus 2.3, 0,1 g Natriumhydrid und insgesamt 20 ml Dimethylformamid 0,6 g der Zielverbindung [IR (cm⁻¹): 1753, 1491, 1195, 1172, 1114, 1097, 1013, 929, 830, 755].

15 Beispiel 4

α -Ethoxy- α -[2-(2-methylphenoxy-methylen)phenyl-essigsäure-ethylester

20



25

4.1 Eine Mischung aus 6g des Produkts aus 1.1 und 60 ml Acetonitril wurde bei 0 C portionsweise mit Tetrabromkohlenstoff versetzt. Nach 15 min bei 0 C wurde 6 g Triphenylphosphin zugesetzt. Nach 12 h bei 25 C wurde das Reaktionsgemisch filtriert. Nach Einengen des Filtrats erhielt man das Rohprodukt, das über Flash-Chromatographie [Cyclohexan/ tert.-Butylmethylether 10:1] gereinigt wurde. Man erhielt man 5,7 g α -Brom- α -[2-(2-methylphenoxy-methylen)phenyl]-essigsäuremethylester (Fp. 79-81°C).

35

4.2 Eine Mischung aus 5,2 g des Produkts aus 4.1 und 35 ml Ethanol wurde bei ca. 25°C mit einer Mischung aus 1,18 g Natriumethanolat in 2,57 g Ethanol versetzt. Nach 2 h bei 60°C wurde das Reaktionsgemisch bei vermindertem Druck vom Lösungsmittel befreit. Der Rückstand wurde in tert.-Butylmethylether aufgenommen. Nach Reinigung der organischen Phase mit Wasser, Trocknen und Einengen erhielt man 2,4 g der Zielverbindung [¹H-NMR (δ /ppm): 11-13(m, 6H); 2,25(s, 3H); 3,4-3,65(m, 2H); 5,18(s, 1H); 5,25(AB, 2H); 6,8-7,6(M, 8H)].

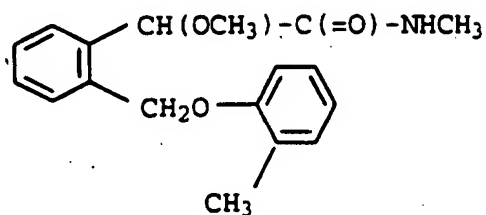
45

532

Beispiel 5

α -Methoxy- α [2-(2-methylphenoxy)methylen]phenyl]-essigsäure-N-methylamid

5



10

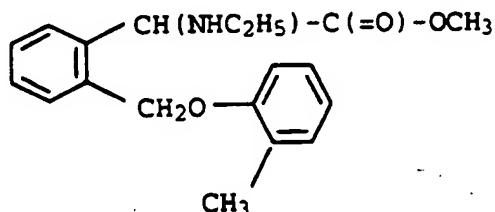
Eine Mischung aus 1,5 g des Produkts aus 1.2 und 15 ml Tetrahydrofuran wurde bei 25 C mit 3,9 g einer 40 proz. wässrigen Methylaminlösung versetzt. Nach 6 h bei 70 C wurde das Reaktions-

15 gemisch bei vermindertem Druck vom Lösungsmittel befreit. Der Rückstand wurde in tert.-Butylmethylether aufgenommen. Nach Reinigung der organischen Phase mit Wasser, Trocknen und Einengen erhielt man 1,2 g der Zielverbindung (Fp. 70 - 71°C).

20 Beispiel 6

α -Ethylamino- α [2-(2-methylphenoxy)methylen]phenyl]-essigsäuremethylester

25



30

Eine Mischung aus 1,9 g des Produkts aus 4.1 und 20 ml Tetrahydrofuran wurde bei 25 C mit 1,1 g einer 70 proz. wässrigen Methylaminlösung versetzt. Nach 2 h bei 50 C wurde das Reaktions-

35 Rückstand wurde in tert.-Butylmethylether aufgenommen. Nach Reinigung der organischen Phase mit Wasser, Trocknen und Einengen erhielt man 1,7 g der Zielverbindung [IR (cm⁻¹: 1738, 1496, 1462, 1453, 1435, 1240, 1206, 1161, 1122, 751)].

40

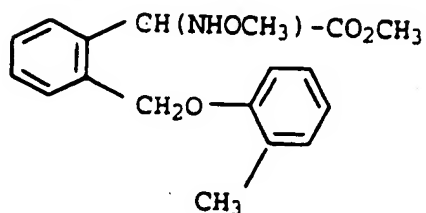
45

533

Beispiel 7

α -Methoxyamino- α -[2-(2-methylphenoxy-methylen)phenyl]-essigsäure-methylester

5



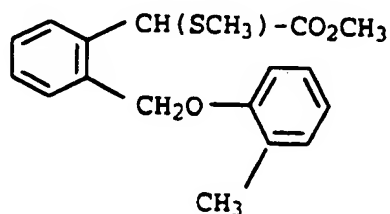
10

Eine Mischung aus 5g Methoxyaminhydrochlorid aus 50 ml Wasser wurde bei 5 C mit 2,4 g Natriumhydroxyd versetzt. Nach 10 Min wurde diese Mischung bei 5 C mit einer Mischung aus 4,2 g des Produkts aus 4.1 und 50 ml Tetrahydrofuran versetzt. Nach 2 h bei 50 C wurde das Reaktionsgemisch mit einer Mischung aus 5g Methoxyaminhydrochlorid, 50 ml Wasser und 2,4 g Natriumhydroxyd versetzt. Nach 24 h bei 70 C wurde das Reaktionsgemisch bei vermindertem Druck vom Lösungsmittel befreit. Der Rückstand wurde in tert.-Butylmethylether aufgenommen. Nach Reinigung der organischen Phase mit Wasser, Trocknen, Einengen und Flash-Chromatographie [Cyclohexan/ tert.-Butylmethylether 5:1] erhielt man 2,5 g der Zielverbindung (Fp. 60-62°C).

25 Beispiel 8

α -Methoxyamino- α -[2-(2-methylphenoxy-methylen)phenyl]-essigsäure-methylester

30

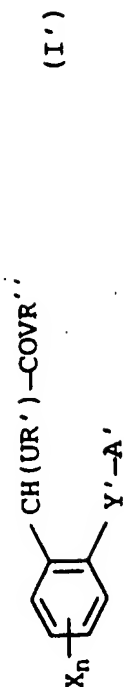


35

Eine Mischung aus 1,9 g des Produkts aus 4.1, 0,43 g Natriumthiomethylat und 20 ml Dimethylformamid wurde 4 h bei 25°C gerührt. Anschließend wurde das Reaktionsgemisch bei vermindertem Druck vom Lösungsmittel befreit. Der Rückstand wurde in tert.-Butylmethylether aufgenommen. Nach Reinigung der organischen Phase mit Wasser, Trocknen, Einengen und Flash-Chromatographie [Cyclohexan/ tert.-Butylmethylether 5:1] erhielt man 0,6 g der Zielverbindung (Fp. 64-66°C).

45

Tabelle



Nr.	UR'	VR''	X _n	Y'	A'	Phys. Daten
1	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ -C ₆ H ₄	1753, 1496, 1461, 1453, 1436, 1241, 1193, 1121, 1013, 751
2	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	1753, 1509, 1453, 1261, 1195, 1172, 1155, 1129, 1116, 1017
3	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	2,4-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	1753, 1504, 1253, 1221, 1196, 1172, 1133, 1116, 1013, 751
4	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ -4-CH(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	1754, 1512, 1455, 1251, 1195, 1178, 1117, 1015
5	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ -4-[C(CH ₃)=NOCH ₃]-C ₆ H ₃ (E)	76-78
6	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ -4-[C(CH ₃)=NOC ₂ H ₅]-C ₆ H ₃ (E)	1753, 1506, 1277, 1242, 1193, 1143, 1094, 1051, 1012
7	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	2,5-(CH ₃) ₂ -4-[C(CH ₃)=NOC ₂ H ₅]-C ₆ H ₂ (E)	1753, 1510, 1327, 1245, 1195, 1147, 1117, 1092, 1046, 1011

Nr.	UR'	VR''	X _n	Y'	A'	Phys. Daten
8	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	2-n-C ₃ H ₇ -6-CF ₃ -pyrimidin-4-yl	1755, 1599, 1572, 1421, 1352, 1185, 1151, 1121, 1091, 1017
9	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	1-C ₆ H ₅ -pyrazol-3-yl	1751, 1600, 1545, 1507, 1480, 1464, 1358, 1195, 1115, 755
10	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	1-(4-CH ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-3-yl	1752, 1544, 1519, 1483, 1453, 1359, 1195, 1115, 1097, 746
11	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	1-(4-Cl-C ₆ H ₄)-pyrazol-3-yl	1752, 1546, 1503, 1481, 1358, 1195, 1115, 1094, 936, 749
12	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	1-(2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-3-yl	1753, 1547, 1496, 1474, 1357, 1195, 1110, 1057, 1020, 747
13	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	(4-Cl-C ₆ H ₄)-C(CH ₃)=N (E)	1753, 1491, 1195, 1172, 1114, 1097, 1013, 929, 830, 755
14	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	(3,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-C(CH ₃)=N (E)	1753, 1558, 1304, 1195, 1172, 1115, 1098, 1016, 995, 801
15	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	(3-CF ₃ -C ₆ H ₄)-C(CH ₃)=N (E)	1753, 1341, 1298, 1276, 1195, 1168, 1124, 1100, 1072, 1016
16	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	(4-CF ₃ -C ₆ H ₄)-C(CH ₃)=N (E)	1753, 1328, 1195, 1169, 1116, 1099, 1065, 1014, 844, 745
17	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	(4-CH ₃ -C ₆ H ₄)-C(CH ₃)=N (E)	1753, 1452, 1368, 1195, 1172, 1115, 1099, 1015, 926, 818
18	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	(3-Cl-C ₆ H ₄)-C(CH ₃)=N (E)	1752, 1195, 1172, 1115, 1098, 1015, 998, 786, 756, 688

Nr.	UR'	VR''	X _n	Y'	A'	Phys. Daten
19	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	CH ₃	1752, 1452, 1436, 1195, 1172, 1113, 1102, 1013, 752
20	OCH ₃	OCH ₃	H	—	CH ₂ Br	1752, 1435, 1273, 1215, 1195, 1171, 1109, 1012, 762
21	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	1-(5-CF ₃ -pyridin-2-yl)-pyrazol-3-yl	1754, 1609, 1553, 1501, 1431, 1358, 1326, 1164, 1126, 1089
22	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	1-(5-CF ₃ -pyridin-2-yl)-4-Cl-pyrazol-3-yl	84-85
23	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	4-(4-Cl-C ₆ H ₄)-thiazol-2-yl	82-83
24	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂	4-(4-Cl-C ₆ H ₄)-thiazolin-2-on-3-yl	145-150
25	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	4-(2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-thiazol-2-yl	1753, 1530, 1465, 1305, 1253, 1229, 1195, 1173, 1110, 751
26	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂	4-(2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-thiazolin-2-on-3-yl	1751, 1662, 1602, 1471, 1453, 1435, 1215, 1195, 1176, 1102
27	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	3-CH ₃ -4-[C(CH ₃)=NOC ₂ H ₅]-C ₆ H ₃ (E)	1753, 1605, 1503, 1240, 1195, 1170, 1116, 1092, 1048, 1014
28	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	2-Cl-5-CH ₃ -4-[C(C ₂ H ₅)=NO-n-C ₃ H ₇]-C ₆ H ₂	1753, 1499, 1251, 1196, 1171, 1116, 1105, 1052, 1019
29	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	2,5-Cl ₂ -4-[C(C ₂ H ₅)=NOC ₂ H ₅]-C ₆ H ₂ (E)	1753, 1487, 1252, 1230, 1196, 1116, 1082, 1051, 1008, 750

Nr.	UR'	VR''	X _n	Y'	A'	Phys. Daten
30	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	H ₃ CON=C(CH ₃)C(CH ₃)=N (E):(E)	1.99(3H,s); 2.04(3H,s); 3.39(3H,s); 3.72(3H,s); 3.92(3H,s); 5.17(1H,s); 5.32(2H,AB); 7.3-7.55(4H,m)
31	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	H ₅ C ₂ ON=C(CH ₃)C(CH ₃)=N (E):(E)	1.29(3H,d); 1.99(3H,s); 2.04(3H,s); 3.39(3H,s); 3.72(3H,s); 3.92(3H,s); 4.19 (2H,q); 5.20(1H,s); 5.32(2H,AB); 7.3-7.55(4H,m).
32	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	H ₃ CON=C(C ₆ H ₅)C(CH ₃)=N (E):(E)	1753, 1212, 1196, 1173, 1116, 1097, 1058, 1035, 1011, 694
33	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	H ₅ C ₂ ON=C(C ₆ H ₅)C(CH ₃)=N (E):(E)	1753, 1210, 1196, 1171, 1116, 1093, 1056, 1036, 1011, 926
34	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	O=C(CH ₃)C(CH ₃)=N (E)	1753, 1694, 1360, 1309, 1196, 1173, 1117, 1098, 1020, 750
35	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	O=C(C ₆ H ₅)C(CH ₃)=N (E)	1753, 1661, 1325, 1192, 1176, 1115, 1098, 1004, 996, 711
36	OCH ₂ CH ₃	OCH ₂ CH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ -C ₆ H ₄	1749, 1495, 1463, 1240, 1194, 1174, 1121, 1030, 751
37	OCH ₂ CH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ -C ₆ H ₄	1752, 1496, 1454, 1436, 1240, 1196, 1171, 1121, 1013, 751
38	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	2-Cl-5-CH ₃ -C ₆ H ₃	1752, 1490, 1285, 1255, 1215, 1195, 1177, 1116, 1062, 1015

Nr.	UR'	VR''	X _n	Y'	A'	Phys. Daten
39	OCH ₂ CH ₃	OCH ₃	H	-	CH ₂ Br	1753, 1456, 1435, 1271, 1211, 1169, 1139, 1110, 761
40	OCH ₂ CH ₃	OCH ₂ CH ₃	H	CH ₂ O	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	1750, 1509, 1262, 1195, 1174, 1156, 1129, 1114, 1023
41	OCH ₂ CH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ -4-[C(CH ₃)=NOCH ₃]-C ₆ H ₃ (E)	1.26(3H,t); 2.21(3H,s); 2.27(3H,s); 3.55(2H,q); 3.73(3H,s); 3.98(3H,s); 5.20(1H,s); 5.25(2H,AB); 6.9-7.6(7H,m)
42	OCH ₂ CH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	1.27(3H,t); 2.21(3H,s); 2.35(3H,s); 3.55(2H,q); 3.73(3H,s); 5.21(1H,s); 5.25(2H,AB); 6.7-7.6(7H,m)
43	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	n-H ₇ C ₃ ON=C(CH ₃)C(CH ₃)=N (E):(E)	0.95(3H,t); 1.70(2H,m); 2.00(3H,s); 2.05(3H,s); 3.39(3H,s); 3.70(3H,s); 4.09(2H,t); 5.22(1H,s); 5.34(2H,AB); 7.25-7.55(4H,m)
44	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	n-H ₉ C ₄ ON=C(CH ₃)C(CH ₃)=N (E):(E)	0.95(3H,t); 1.37(2H,m); 1.66(2H,m); 2.00(3H,s); 2.05(3H,s); 3.39(3H,s); 3.71(3H,s); 4.14(2H,t); 5.20(1H,s); 5.34(2H,AB); 7.25-7.55(4H,m)
45	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	n-H ₇ C ₃ ON=C(C ₆ H ₅)C(CH ₃)=N (E):(E)	1753, 1209, 1196, 1172, 1116, 1097, 1067, 1013, 989
46	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	n-H ₉ C ₄ ON=C(C ₆ H ₅)C(CH ₃)=N (E):(E)	1753, 1196, 1172, 1116, 1097, 1071, 1013, 976
47	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ -C ₆ H ₄	70-71

Nr.	UR'	VR''	X _n	Y'	A'	Phys. Daten
48	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	62-64
49	NHCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ -C ₆ H ₄	1738, 1496, 1452, 1435, 1240, 1191, 1170, 1122, 1002, 752
50	NHCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	1738, 1509, 1452, 1262, 1208, 1170, 1155, 1129, 1020, 755
51	NHCH ₂ CH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ -C ₆ H ₄	1738, 1496, 1462, 1453, 1240, 1206, 1161, 1122, 751
52	NHCH ₂ CH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	1738, 1509, 1453, 1434, 1262, 1206, 1155, 1129, 1021, 755
53	NH(n-C ₃ H ₇)	OCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ -C ₆ H ₄	1738, 1496, 1461, 1435, 1241, 1197, 1162, 1122, 751
54	NH(n-C ₃ H ₇)	OCH ₃	H	CH ₂ O	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	1739, 1509, 1457, 1434, 1262, 1204, 1155, 1129
55	NHOCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ -C ₆ H ₄	60-62
56	NHOCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	91-92
57	NHCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	2.17(3H,s); 2.32(3H,s); 2.37(3H,s); 2.80(3H,d); 4.40(1H,s); 5.19(2H,AB); 6.7-7.5(8H,m)
58	NHCH ₂ CH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ -C ₆ H ₄	1.08(3H,t); 2.23(3H,s); 2.63(2H,q); 2.80(3H,d); 4.48(1H,s); 5.22(2H,AB); 6.85-7.5(9H,m)

Nr.	UR'	VR''	X _n	Y'	A'	Phys. Daten
59	NHCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ -C ₆ H ₄	72-74
60	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	H ₃ CON=C(CH ₃)C(CH ₃)=N (E);(E)	1661, 1550, 1362, 1088, 1060, 995, 981, 899, 888
61	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	H ₃ C ₂ ON=C(CH ₃)C(CH ₃)=N (E);(E)	1660, 1094, 1005, 995, 979, 947, 904, 891, 769
62	OCH ₂ CH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ -C ₆ H ₄	1664, 1533, 1499, 1480, 1408, 1238, 1119, 757, 749
63	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	2-Cl-5-CH ₃ -C ₆ H ₃	1671, 1532, 1490, 1410, 1285, 1254, 1176, 1113, 1095, 1062
64	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	O=C(CH ₃)C(CH ₃)=N (E)	1693, 1674, 1532, 1360, 1126, 1114, 1096, 1022, 992, 750
65	OCH ₂ CH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ -4-[C(CH ₃)=NOCH ₃]-C ₆ H ₃ (E)	1.27(3H,t); 2.20(3H,s); 2.25(3H,s); 2.83(3H,d); 3.51(2H,m); 3.98(3H,s); 5.11(1H,s); 5.35(2H,AB); 6.87(1H,d); 6.9-7.55(7H,m)
66	OCH ₂ CH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	1.24(3H,t); 2.20(3H,s); 2.34(3H,s); 2.84(3H,d); 3.52(2H,m); 5.14(1H,s); 5.28(2H,AB); 6.87(1H,d); 6.65-7.6(7H,m)
67	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	n-H ₇ C ₃ ON=C(C ₆ H ₅)C(CH ₃)=N (E);(E)	1672, 1531, 1113, 1095, 1068, 988, 749, 694
68	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	n-H ₉ C ₄ ON=C(C ₆ H ₅)C(CH ₃)=N (E);(E)	1673, 1531, 1113, 1096, 1028, 1012, 993, 977

Nr.	UR'	VR''	X _n	Y'	A'	Phys. Daten
69	SCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ -C ₆ H ₄	64-66
70	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	n-H ₇ C ₃ ON=C(CH ₃)C(CH ₃)=N(E);(E)	1669, 1532, 1365, 1113, 1096, 1018, 990, 926
71	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	n-H ₉ C ₄ ON=C(CH ₃)C(CH ₃)=N(E);(E)	1668, 1532, 1365, 1096, 1027, 1017, 992, 891
72	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	H ₃ CON=C(C ₆ H ₅)C(CH ₃)=N(E);(E)	1671, 1532, 1113, 1095, 1059, 1034, 993, 892
73	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	H ₅ C ₂ ON=C(C ₆ H ₅)C(CH ₃)=N(E);(E)	1672, 1532, 1113, 1094, 1057, 1035, 1006, 995
74	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ -4-[C(CH ₃)=NOCH ₃]-C ₆ H ₃ (E)	2.18(3H,s); 2.26(3H,s); 2.81(3H,d); 3.34(3H,s); 3.97(3H,s); 5.00(1H,s); 5.31(2H,AB); 6.83(1H,d); 6.9-7.5(7H,m)
75	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	1-(2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-pyrazol-3-yl	2.82(3H,d); 3.35(3H,s); 5.10(1H,s); 5.55(2H,AB); 5.93(1H,d); 6.85(1H,d); 7.3-7.8(8H,m)
76	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	1-(4-Cl-C ₆ H ₄)-pyrazol-3-yl	2.85(3H,d); 3.38(3H,s); 5.10(1H,s); 5.55(2H,AB); 5.93(1H,d); 6.85(1H,d); 7.3-7.7(9H,m)
77	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	2,5-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃	98-100
78	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	2,5-(CH ₃) ₂ -4-[C(CH ₃)=NOCH ₃]-C ₆ H ₂ (E)	1753, 1510, 1326, 1245, 1195, 1146, 1115, 1044, 1011, 876

Nr.	UR'	VR''	X _n	Y'	A'	Phys. Daten
79	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	2,5-(CH ₃) ₂ -4-[C(CH ₃)=NOCH ₃]-C ₆ H ₂ (E)	1671, 1532, 1510, 1326, 1244, 1147, 1095, 1044, 876
80	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ -4-[C(CH ₃)=NOC ₂ H ₅]-C ₆ H ₃ (E)	1672, 1532, 1506, 1319, 1244, 1143, 1112, 1093, 1051
81	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	2,5-(CH ₃) ₂ -4-[C(CH ₃)=NOC ₂ H ₅]-C ₆ H ₂ (E)	1672, 1531, 1511, 1327, 1244, 1147, 1112, 1093, 1047
82	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	1-C ₆ H ₅ -pyrazol-3-yl	1617, 1600, 1545, 1507, 1479, 1464, 1399, 1358, 1095
83	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	1-(4-CH ₃ -C ₆ H ₄)-pyrazol-3-yl	109-112
84	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	1-(4-Cl-C ₆ H ₄)-1,2,4-triazol-3-yl	1751, 1545, 1501, 1481, 1329, 1196, 1115, 1094, 981, 972
85	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	1-(4-Cl-C ₆ H ₄)-1,2,4-triazol-3-yl	115-116
86	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	1-(2,4-Cl-C ₆ H ₃)-1,2,4-triazol-3-yl	1751, 1545, 1493, 1476, 1330, 1195, 1109, 1061, 971
87	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	1-(2,4-Cl-C ₆ H ₃)-1,2,4-triazol-3-yl	104-105
88	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	(4-CF ₃ -C ₆ H ₄)-C(CH ₃)=N (E)	1670, 1534, 1408, 1328, 1167, 1115, 1096, 1065, 1015, 844
89	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	(4-CH ₃ -C ₆ H ₄)-C(CH ₃)=N (E)	1670, 1532, 1452, 1112, 1097, 1018, 991, 925, 818
90	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	(3,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-C(CH ₃)=N (E)	81-83

Nr.	UR'	VR''	X _n	Y'	A'	Phys. Daten
91	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	(4-Cl-C ₆ H ₄)-C(CH ₃)=N (E)	1670, 1532, 1491, 1111, 1096, 1012, 993, 929, 830
92	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	(3-Cl-C ₆ H ₄)-C(CH ₃)=N (E)	1670, 1559, 1532, 1410, 1112, 1096, 992, 765
93	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	(3-CF ₃ -C ₆ H ₄)-C(CH ₃)=N (E)	58-61
94	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	(4-OC ₂ H ₅ -pyrimidin-2-yl)-C(CH ₃)=N (E)	1753, 1570, 1557, 1447, 1324, 1195, 1115, 1096, 1032, 986
95	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	(4-OC ₂ H ₅ -pyrimidin-2-yl)-C(CH ₃)=N (E)	77-78
96	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	(4-OCH ₂ CF ₃ -pyrimidin-2-yl)-C(CH ₃)=N (E)	1753, 1568, 1442, 1333, 1263, 1220, 1170, 1116, 1061, 1016
97	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	(4-OCH ₂ CF ₃ -pyrimidin-2-yl)-C(CH ₃)=N (E)	114-116
98	OCH ₂ CH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	1-(4'-Cl-C ₆ H ₄)-pyrazol-3-yl	1751, 1546, 1503, 1481, 1358, 1113, 1094, 936, 828
99	OCH ₂ CH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	(4-Cl-C ₆ H ₄)-C(CH ₃)=N (E)	1752, 1491, 1368, 1206, 1171, 1112, 1096, 1012, 928, 830
100	OCH ₂ CH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	(3,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-C(CH ₃)=N (E)	1753, 1558, 1305, 1204, 1170, 1114, 1098, 1018, 994, 801
101	OCH ₂ CH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	H ₃ CON=C(C ₆ H ₅)C(CH ₃)=N (E)	1752, 1445, 1209, 1172, 1114, 1056, 1035, 1005, 994
102	OCH ₂ CH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	H ₃ CON=C(CH ₃)C(CH ₃)=N (E)	50

Nr.	UR'	VR''	X _n	Y'	A'	Phys. Daten
103	OCH ₃	NHCH ₃	H	O	C ₆ H ₅	1669, 1583, 1532, 1486, 1453, 1234, 1204, 1191, 1093
104	OCH ₂ CH ₃	NHCH ₃	H	O	C ₆ H ₅	1669, 1583, 1531, 1486, 1453, 1234, 1104, 1088, 753
105	OCH ₃	OCH ₃	H	O	C ₆ H ₅	1751, 1583, 1486, 1453, 1236, 1196, 1165, 1111, 1092, 753
106	OCH ₂ CH ₃	OCH ₃	H	O	C ₆ H ₅	1752, 1584, 1487, 1454, 1237, 1205, 1166, 1112, 1091, 753
107	OCH ₃	OCH ₃	H	OCH ₂	2-Cl-C ₆ H ₄	53-54
108	OCH ₃	NHCH ₃	H	OCH ₂	2-Cl-C ₆ H ₄	84-86
109	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	1-(4-F-C ₆ H ₄)-pyrazol-3-yl	1751, 1545, 1516, 1484, 1359, 1221, 1195, 1115, 834, 746
110	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	1-(4-F-C ₆ H ₄)-pyrazol-3-yl	1669, 1545, 1516, 1483, 1462, 1436, 1290, 1271, 1230, 747
111	OCH ₂ CH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	1-(4-Cl-C ₆ H ₄)-pyrazol-3-yl	97-98
112	OCH ₂ CH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	(4-Cl-C ₆ H ₄)-C(CH ₃)=N(E)	82-83
113	OCH ₂ CH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	(3,5-Cl ₂ -C ₆ H ₃)-C(CH ₃)=N(E)	96-97
114	OCH ₂ CH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	H ₃ CON=C(C ₆ H ₅)C(CH ₃)=N(E);(E)	90-91
115	OCH ₂ CH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	H ₃ CON=C(CH ₃)C(CH ₃)=N(E);(E)	59-64

Nr.	UR'	VR''	X _n	Y'	A'	Phys. Daten
116	OCH ₃	OCH ₃	H	O	H	81-83
117	OCH ₃	OCH ₃	H	-	CHO	1749, 1697, 1598, 1436, 1200, 1113, 1011, 758
118	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂	P(=O)-(OCH ₃) ₂	1752, 1253, 1195, 1110, 1055, 1030, 855, 835, 795
119	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂	P ⁺ -(C ₆ H ₅) ₃ Br ⁻	217-219
120	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	5,7-(CH ₃) ₂ -pyrazolo[1,5a]-pyrimidin-2-yl	84-86
121	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	5,7-(CH ₃) ₂ -3-C ₂ H ₅ -pyrazolo[1,5a]-pyrimidin-2-yl	1753, 1630, 1585, 1535, 1507, 1451, 1370, 1196, 1166, 1116
122	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	5,7-(CH ₃) ₂ -pyrazolo[1,5a]-pyrimidin-2-yl	89-93
123	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	5,7-(CH ₃) ₂ -3-C ₂ H ₅ -pyrazolo[1,5a]-pyrimidin-2-yl	134-136
124	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ -5-CH=NOCH ₃ -C ₆ H ₃ (E)	80-81
125	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ -5-CH=NOCH ₃ -C ₆ H ₃ (E)	89-91
126	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ -5-CH=NOCH ₃ -C ₆ H ₃ (E)	65-67
127	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ -5-CH=NOCH ₃ -C ₆ H ₃ (E)	86-88
128	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ -5-CHO-C ₆ H ₃	1752, 1693, 1422, 1254, 1197, 1118, 1015, 748
129	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ -5-CHO-C ₆ H ₃	124-125

Nr.	UR'	VR''	X _n	Y'	A'	Phys. Daten
130	OCH ₃	OCH ₃	H	O	6-[(2-CN-C ₆ H ₄)-O]-pyrimidin-4-yl	95-97
131	OCH ₃	OCH ₃	H	O	6-[(2-Cl-C ₆ H ₄)-O]-pyrimidin-4-yl	74-76
132	OCH ₃	OCH ₃	H	O	6-[(2-F-C ₆ H ₄)-O]-pyrimidin-4-yl	1753, 1604, 1592, 1576, 1499, 1451, 1261, 1217, 1189, 1143
133	OCH ₃	OCH ₃	H	O	6-[(2-Br-C ₆ H ₄)-O]-pyrimidin-4-yl	71-73
134	OCH ₃	OCH ₃	H	O	6-[(2,6-F ₂ -C ₆ H ₃)-O]-pyrimidin-4-yl	1753, 1596, 1573, 1500, 1451, 1260, 1217, 1200, 1176, 1146
135	OCH ₃	OCH ₃	H	O	6-[(2-NO ₂ -C ₆ H ₄)-O]-pyrimidin-4-yl	103-105
136	OCH ₃	OCH ₃	H	O	6-[(2-CH ₃ -C ₆ H ₄)-O]-pyrimidin-4-yl	1754, 1596, 1573, 1488, 1450, 1248, 1219, 1179, 1148, 1111
137	OCH ₃	OCH ₃	H	O	6-[(2-CH ₃ O-C ₆ H ₄)-O]-pyrimidin-4-yl	1754, 1595, 1573, 1501, 1480, 1451, 1246, 1212, 1142, 1013
138	OCH ₃	OCH ₃	H	O	6-Cl-pyrimidin-4-yl	1754, 1559, 1444, 1351, 1258, 1213, 1088, 941
139	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ -5-[C(CH ₃)=NOCH ₃]-C ₆ H ₃ (E)	1753, 1412, 1319, 1235, 1196, 1116, 1098, 1051, 1015, 874
140	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ -5-[C(CH ₃)=NOCH ₃]-C ₆ H ₃ (E)	96-98
141	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ -5-[C(CH ₃)=NOC ₂ H ₅]-C ₆ H ₃ (E)	1754, 1413, 1318, 1235, 1195, 1170, 1116, 1093, 1050, 1014
142	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ -5-[C(CH ₃)=NOC ₂ H ₅]-C ₆ H ₃ (E)	74-76

Nr.	UR'	VR''	X _n	Y'	A'	Phys. Daten
143	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ -5-C(=O)CH ₃ -C ₆ H ₃	1752, 1680, 1414, 1268, 1193, 1115, 1013
144	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ -5-C(=O)CH ₃ -C ₆ H ₃	97-99
145	OCH ₃	NHCH ₃	H	O	6-[(2-CN-C ₆ H ₄)-O]-pyrimidin-4-yl	1677, 1595, 1581, 1568, 1487, 1445, 1248, 1228, 1144
146	OCH ₃	NHCH ₃	H	O	6-[(2-F-C ₆ H ₄)-O]-pyrimidin-4-yl	1675, 1606, 1592, 1576, 1499, 1450, 1261, 1216, 1189, 1143
147	OCH ₃	NHCH ₃	H	O	6-[(2-Cl-C ₆ H ₄)-O]-pyrimidin-4-yl	1675, 1599, 1573, 1477, 1447, 1383, 1262, 1248, 1217, 1145
148	OCH ₃	NHCH ₃	H	O	6-[(2-Br-C ₆ H ₄)-O]-pyrimidin-4-yl	1676, 1599, 1571, 1451, 1442, 1381, 1261, 1247, 1217, 1146
149	OCH ₃	NHCH ₃	H	O	6-[(2,6-F ₂ -C ₆ H ₃)-O]-pyrimidin-4-yl	1675, 1595, 1574, 1501, 1479, 1452, 1246, 1211, 1141, 1012
150	OCH ₃	NHCH ₃	H	O	6-[(2-NO ₂ -C ₆ H ₄)-O]-pyrimidin-4-yl	1675, 1593, 1576, 1529, 1450, 1384, 1349, 1248, 1215, 1146
151	OCH ₃	NHCH ₃	H	O	6-[(2-CH ₃ O-C ₆ H ₄)-O]-pyrimidin-4-yl	1676, 1608, 1596, 1572, 1500, 1450, 1260, 1199, 1175, 1147
152	OCH ₃	OCH ₃	H	O	6-Cl-pyrimidin-4-yl	137-139
153	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ , 4-I-C ₆ H ₃	86-88
154	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ , 4-I-C ₆ H ₃	1671, 1531, 1488, 1453, 1242, 1188, 1134, 1112, 1094, 751

Nr.	UR'	VR''	X _n	Y'	A'	Phys. Daten
155	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ , 5-I-C ₆ H ₃	56-58
156	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ , 5-I-C ₆ H ₃	105-106
157	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ , 4-(4-CH ₃ -C ₆ H ₄)-C ₆ H ₃	64-67
158	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	2-CH ₃ , 5-(4-CH ₃ -C ₆ H ₄)-C ₆ H ₃	93-94
159	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	3-(3-CH ₃ -C ₆ H ₄)-C ₆ H ₄	1752, 1602, 1576, 1215, 1194, 1181, 1167, 1115, 1015, 777
160	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	3-(3-CH ₃ -C ₆ H ₄)-C ₆ H ₄	1673, 1603, 1576, 1531, 1474, 1215, 1181, 1111, 1095, 777
161	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	2-(4-Cl-C ₆ H ₄)-pyrimidin-4-yl	95-97
162	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	2-(4-Cl-C ₆ H ₄)-pyrimidin-4-yl	97-103
163	OCH ₃	OCH ₃			2,3-[CH=C(C ₆ H ₅)-CH=CH*]	72-74
164	OCH ₃	NHCH ₃			2,3-[CH=C(C ₆ H ₅)-CH=CH*]	94-97
165	OCH ₃	OCH ₃			2,3-[CH=C(4-Cl-C ₆ H ₄)-CH=CH*]	63-66
166	OCH ₃	NHCH ₃			2,3-[CH=C(4-Cl-C ₆ H ₄)-CH=CH*]	59-64
167	OCH ₃	OCH ₃			2,3-[CH=CBF-CH=CH*]	63-66
168	OCH ₃	NHCH ₃			2,3-[CH=CBF-CH=CH*]	63-66
169	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	N=C(CH ₃)-C(4-F-C ₆ H ₄)=NOCH ₃ (E:E)	1753, 1508, 1221, 1197, 1160, 1116, 1098, 1067, 1008, 841

Nr.	UR'	VR''	X _n	Y'	A'	Phys. Daten
170	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	N=C(CH ₃)-C(4-F-C ₆ H ₄)=NOCH ₃ (E:E)	93-94
171	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ O	N=C(CH ₃)-C(4-F-C ₆ H ₄)=NOCH ₂ CH ₃ (E:E)	1754, 1508, 1221, 1196, 1116, 1096, 1036, 1010, 975, 956
172	OCH ₃	NHCH ₃	H	CH ₂ O	N=C(CH ₃)-C(4-F-C ₆ H ₄)=NOCH ₂ CH ₃ (E:E)	86-88
173	OCH ₃	OCH ₃			2,3-[O-C(C ₆ H ₅)=CH*]	104-105
174	OCH ₃	NHCH ₃			2,3-[O-C(C ₆ H ₅)=CH*]	130-132
175	OCH ₃	OCH ₃	H	CH ₂ =N O	CH ₂ -[3-CF ₃ -C ₆ H ₄]	1752, 1330, 1200, 1167, 1123, 1100, 1074, 1015, 759
176	OCH ₃	OCH ₃	H	-	Br	1752, 1436, 1213, 1195, 1179, 1122, 1107, 1026, 1012, 754
177	OCH ₃	NHCH ₃	H	-	Br	3329, 1667, 1533, 1470, 1439, 1408, 1196, 1100, 1026, 753

#: Fp. (\$C), ¹H-NMR (ppm); IR (cm⁻¹)

*: Bindung zur Position 3 des Phenylrests

Beispiele zur Wirkung gegen Schadpilze

Die fungizide Wirkung der Verbindungen der Formel I ließ sich
5 durch folgende Versuche zeigen:

Die Wirkstoffe wurden als 20 %-ige Emulsion in einem Gemisch aus
70 Gew.-% Cyclohexanon, 20 Gew.-% Nekanil® LN (Lutensol® AP6,
Netzmittel mit Emulgier- und Dispergierwirkung auf der Basis
10 ethoxylierter Alkylphenole) und 10 Gew.-% Emulphor® EL (Emulan®
EL, Emulgator auf der Basis ethoxylierter Fettalkohole) aufberei-
tet und entsprechend der gewünschten Konzentration mit Wasser
verdünnt.

15 Erysiphe graminis var. tritici (Weizenmehltau)

Blätter von Weizenkeimlingen (Sorte "Frühgold") wurden zunächst
mit der wäßrigen Aufbereitung der Wirkstoffe behandelt. Nach ca.
24 h wurden die Pflanzen mit Sporen des Weizenmehltaus (*Erysiphe*
20 *graminis* var. *tritici*) bestäubt. Die so behandelten Pflanzen wur-
den anschließend für 7 Tage bei 20-22°C und einer relativen Luft-
feuchtigkeit von 75-80% inkubiert. Anschließend wurde das Ausmaß
der Pilzentwicklung ermittelt.

25 In diesem Test zeigten die mit 63 ppm-haltiger Wirkstoffaufberei-
tung (Verbindungen Nrs. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 13, 14, 15, 16, 17
und 18) behandelten Pflanzen einen Befall von 5% und weniger,
während die unbehandelten Pflanzen (Kontrontrollversuch) zu 65%
befallen waren.

30

In einem entsprechenden Test zeigten die mit 63 ppm-haltiger
Wirkstoffaufbereitung (Verbindungen Nrs. 27-31, 38, 43, 47, 48,
55, 56, 60, 61, 63, 70, 74, 81, 88, 93 und 102) behandelten
Pflanzen einen Befall von 5% und weniger, während die unbe-
35 handelten Pflanzen (Kontrontrollversuch) zu 65% befallen waren.

Pyricularia oryzae (Reisbrand)

Reiskeimlinge (Sorte: "Tai Nong 67") wurden mit der Wirkstoffauf-
40 bereitung tropfnaß gespritzt. Nach 24 Stunden wurden die Pflanzen
mit einer wäßrigen Sporensuspension des Pilzes *Pyricularia oryzae*
besprüht und 6 Tage bei 22-24°C bei einer relativen Luftfeuchtig-
keit von 95-99% bewahrt. Die Beurteilung erfolgte visuell.

45 In diesem Test zeigten die mit 250 ppm-haltiger Wirkstoffaufbe-
ereitung (Verbindungen Nrs. 2, 3, 4, 5, 6, 7, 13, 14, 15, 16, 17,
18 und 21) behandelten Pflanzen einen Befall von 15% und weniger,

551

während die unbehandelten Pflanzen (Kontrontrollversuch) zu 70% befallen waren.

In einem entsprechenden Test zeigten die mit 250 ppm-haltiger
5 Wirkstoffaufbereitung (Verbindungen Nrs. 27, 28, 30-32, 35, 38, 40, 41, 43-45, 48, 50, 53-56, 61, 63, 65, 67-69, 72, 74, 76-85, 87-91, 93, 94, 97, 100, 102, 110 und 112) behandelten Pflanzen einen Befall von 15% und weniger, während die unbehandelten Pflanzen (Kontrontrollversuch) zu 70% befallen waren.

10

Beispiele zur Wirkung gegen tierische Schädlinge

Die Wirkung der Verbindungen der allgemeinen Formel I gegen tierische Schädlinge ließ sich durch folgende Versuche zeigen:

15

Die Wirkstoffe wurden

- a) als 0,1 %-ige Lösung in Aceton oder
- b) als 10 %-ige Emulsion in einem Gemisch aus 70 Gew.-% Cyclohexanon, 20 Gew.-% Nekanil® LN (Lutensol® AP6, Netzmittel mit Emulgier- und Dispergierwirkung auf der Basis ethoxylierter Alkylphenole) und 10 Gew.-% Emulphor® EL (Emulan® EL, Emulgator auf der Basis ethoxylierter Fettalkohole)

20

25 aufbereitet und entsprechend der gewünschten Konzentration mit Aceton im Fall von a) bzw. mit Wasser im Fall von b) verdünnt.

Nach Abschluß der Versuche wurde die jeweils niedrigste Konzentration ermittelt, bei der die Verbindungen im Vergleich zu unbehandelten Kontrollversuchen noch eine 80 - 100 %-ige Hemmung bzw.
30 Mortalität hervorriefen (Wirkschwelle bzw. Minimalkonzentration).

35

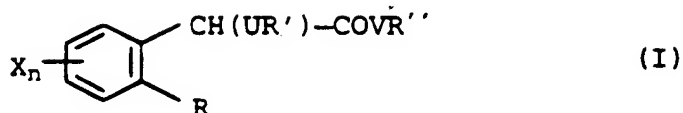
40

45

Patentansprüche

1. Phenylelessigsäurealkylester der Formel I

5



10

in der der Index und die Substituenten die folgende Bedeutung haben:

15 R' Formyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyl oder C₁-C₄-Alkyl;

R' C₁-C₄-Alkyl;

U Sauerstoff (-O-), Schwefel (-S-), Amino (-NH-)
20 oder Amonooxi (-NHO-);

V Sauerstoff (-O-), Schwefel (-S-), Amino (-NH-);

25 X Cyano, Nitro, Halogen, C₁-C₄-Alkyl,
C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogen-
alkoxy, C₁-C₄-Alkylthio oder

30 für den Fall, daß $n > 1$ ist, eine an zwei be-
nachbarte C-Atome des Phenylrings gebundene
C₃-C₅-Alkylen-, C₃-C₅-Alkenylen-, Oxy-C₂-C₄-
alkylen-, Oxy-C₁-C₃-alkylenoxy-, Oxy-C₂-C₄-
alkenylen-, Oxy-C₂-C₄-alkenylenoxy- oder Buta-
diendiylgruppe, wobei diese Ketten ihrerseits
ein bis drei der folgenden Reste tragen können:
35 Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl,
C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy oder
C₁-C₄-Alkylthio;

n 0, 1, 2 oder 3, wobei die Reste X verschieden
40 sein können, wenn $n > 1$ ist;

45 R Halogen, Hydroxy, Mercapto, Amino, Carboxyl,
Carbonylamino oder ein organischer Rest, welcher
direkt oder über eine Oxy-, Mercapto-, Amino-,
Carboxyl- oder Carbonylaminogruppe gebunden ist,
oder
zusammen mit einer Gruppe X und dem Phenylring,

553

an den sie gebunden sind, ein ggf. subst. bicyclisches, partiell oder vollständig ungesättigtes System, welches neben Kohlenstoffringgliedern Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann.

2. Phenyllessigsäurealkylester der Formel I gemäß Anspruch 1, in der R für eine Gruppe A^1-Y^1 steht, wobei A^1 und Y^1 die folgende Bedeutung haben:

10

Y^1 eine direkte Bindung, Sauerstoff, Schwefel, Amino oder Alkylamino;

A^1 ggf. subst. Alkyl, Alkenyl oder Alkynyl, oder ein ggf. subst. gesättigter oder partiell ungesättigter cyclischer Rest, welcher neben Kohlenstoffatomen als Ringglieder Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann; oder

ein ggf. subst. aromatisches Ringsystem, welches neben Kohlenstoffringgliedern Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann.

3. Phenyllessigsäurealkylester der Formel I gemäß Anspruch 1, in der R für eine Gruppe CH_2O-A^1 steht, wobei A^1 die folgende Bedeutung hat:

ein ggf. subst. gesättigter oder partiell ungesättigter cyclischer Rest, welcher neben Kohlenstoffatomen als Ringglieder Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann; oder

ein ggf. subst. aromatisches Ringsystem, welches neben Kohlenstoffringgliedern Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann.

4. Phenyllessigsäurealkylester der Formel I gemäß Anspruch 1, in der R für eine Gruppe $A^2-Z^aN=CR^a$ steht, wobei A^2 , Z^a und R^a die folgende Bedeutung haben:

R^a Wasserstoff, Alkyl oder Halogenalkyl;

Z^a Sauerstoff, Amino oder Alkylamino;

A^2 Wasserstoff, ggf. subst. Alkyl, Alkenyl oder Alkynyl, oder ein ggf. subst. gesättigter oder partiell ungesättigter cyclischer Rest, welcher neben Kohlen-

554

- stoffatomen als Ringglieder Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann;
 ein ggf. subst. aromatisches Ringsystem, welches neben Kohlenstoffringgliedern Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann.
- 5
- 10 5. Phenyllessigsäurealkylester der Formel I gemäß Anspruch 1, in der R für eine Gruppe $A^3-CR^b=NOCHR^c-$ steht, wobei A^3 , R^b und R^c die folgende Bedeutung haben:
- 15 R^b Wasserstoff, Cyano, Nitro, Halogen, Alkyl, Halogenalkyl, Cycloalkyl, Alkoxy, Halogenalkoxy oder ggf. subst. Aryl;
- R^c Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl;
- 20 A^3 ggf. subst. Alkyl, Alkenyl oder Alkynyl, oder ein ggf. subst. gesättigter oder partiell ungesättigter cyclischer Rest, welcher neben Kohlenstoffatomen als Ringglieder Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann;
- 25 ein ggf. subst. aromatisches Ringsystem, welches neben Kohlenstoffringgliedern Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann.
- 30 6. Phenyllessigsäurealkylester der Formel I gemäß Anspruch 1, in der R für eine Gruppe $A^4-ON=CR^d-CR^e=NO-CHR^f-$ steht, wobei A^4 , R^d , R^e und R^f die folgende Bedeutung haben:
- 35 R^d, R^e Wasserstoff, Cyano, Nitro, Halogen, Alkyl, Halogenalkyl, Cycloalkyl, Alkoxy, Halogenalkoxy oder ggf. subst. Aryl;
- R^f Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl;
- 40 A^4 ggf. subst. Alkyl, Alkenyl oder Alkynyl, oder ein ggf. subst. gesättigter oder partiell ungesättigter cyclischer Rest, welcher neben Kohlenstoffatomen als Ringglieder Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann;
- 45 ein ggf. subst. aromatisches Ringsystem, welches neben Kohlenstoffringgliedern Heteroatome aus

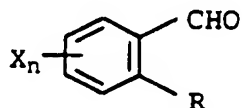
555

der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff
enthalten kann.

7. Phenyllessigsäurealkylester der Formel I gemäß Anspruch 1, in
der R und einer der Reste X gemeinsam mit dem Phenylring, an
den sie gebunden sind, einen ggf. subst. Bicyclus aus der
folgenden Gruppe bedeutet: Benzofuran, Benzothiophen, Benz-
thiazol, Benzoxazol, Indol, Isoindol oder Naphthalin.

8. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen I gemäß Anspruch
1, in denen U für Sauerstoff steht und V Sauerstoff bedeutet,
dadurch gekennzeichnet, daß man einen Benzaldehyd der For-
mel II

15

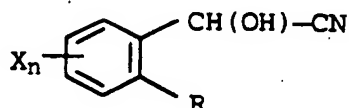


(II)

20

in an sich bekannter Weise mit einem Cyanid in das entspre-
chende Cyanhydrin der Formel III

25



(III)

30

überführt, III in Gegenwart einer Säure mit einem Alkohol der
Formel IV

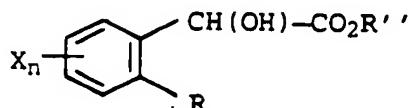
R'OH

(IV)

35

zum entsprechenden α -Hydroxyphenyllessigsäurealkylester der
Formel V

40



(V)

verseift und V mit einem Derivat der Formel VIa

45

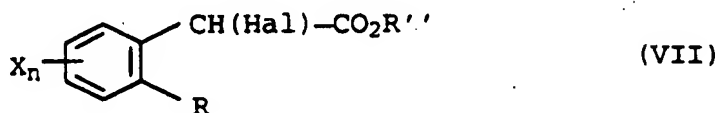
R'-L¹

(VIa)

556

in der L¹ für eine nucleophil austauschbare Abgangsgruppe steht, zu I verethert.

9. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen I gemäß Anspruch 1, in denen U für Sauerstoff steht und V Sauerstoff bedeutet, dadurch gekennzeichnet, daß man einen α -Hydroxyphenylelessigsäurealkylester der Formel V gemäß Anspruch 8 zunächst in an sich bekannter Weise mit einem Halogenierungsmittel in den entsprechenden α -Halogenphenylelessigsäurealkylester der VII

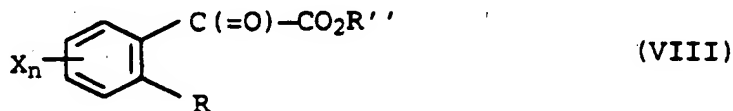


in der Hal für ein Halogenatom steht, überführt und VII anschließend in Gegenwart einer Base mit einem Alkohol der Formel VIb



zu I verethert.

10. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen I gemäß Anspruch 1, in denen U für Sauerstoff steht und V Sauerstoff bedeutet, dadurch gekennzeichnet, daß man einen α -Ketophenylelessigsäurealkylester der Formel VIII



in an sich bekannter Weise zum entsprechenden α -Hydroxyphenylelessigsäurealkylester der Formel V gemäß Anspruch 8 reduziert und V anschließend

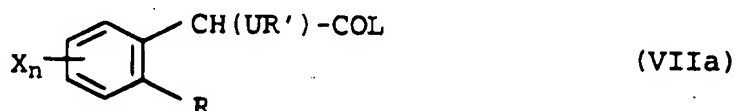
- a) mit einem Derivat der Formel VIa gemäß Anspruch 8 oder
b) zunächst in an sich bekannter Weise mit einem Halogenierungsmittel in den entsprechenden α -Halogenphenylelessigsäurealkylester der Formel VII gemäß Anspruch 9 überführt und VII anschließend in Gegenwart einer Base

557

mit einem Alkohol der Formel VIb gemäß Anspruch 9 zu I verethert.

11. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen I, in denen V
5 Amino bedeutet, dadurch gekennzeichnet, daß man einen Ester bzw. eine entsprechende Carbonsäure oder aktivierte Carbonsäure der Formel VIIa

10



- 15 in der L für Halogen, Hydroxy, 1-Imidazolyl oder C₁- bis C₄-Alkoxy steht, mit einem Amin der Formel VIa



- 20 umgesetzt.

12. Zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen oder Schadpilzen
geeignetes Mittel, enthaltend einen festen oder flüssigen
Trägerstoff und eine Verbindung der allgemeinen Formel I ge-
25 mäß Anspruch 1.

13. Verwendung der Verbindungen I gemäß Anspruch 1 zur Her-
stellung eines zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen oder
Schadpilzen geeigneten Mittels.

30

14. Verfahren zur Bekämpfung von Schadpilzen, dadurch gekenn-
zeichnet, daß man die Pilze oder die vor Pilzbefall zu
schützenden Materialien, Pflanzen, Boden oder Saatgüter mit
einer wirksamen Menge einer Verbindung der allgemeinen For-
35 mel I gemäß Anspruch 1 behandelt.

15. Verfahren zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen, dadurch
gekennzeichnet, daß man die Schädlingen oder die von ihnen zu
schützenden Materialien, Pflanzen, Boden oder Saatgüter mit
40 einer wirksamen Menge einer Verbindung der allgemeinen For-
mel I gemäß Anspruch 1 behandelt.

16. Verwendung der Verbindungen I gemäß Anspruch 1 zur Bekämpfung
von tierischen Schädlingen oder Schadpilzen.

45

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern. al Application No
PCT/EP 95/03405

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

IPC 6 C07C69/734 C07C69/736 C07C235/34 C07C251/60 C07C239/20
C07D231/22 C07D239/26 C07D277/24 C07C229/36 C07D249/08
A01N37/36 A01N37/18 A01N43/00 A01N37/44

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 6 C07C

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	DE,B,12 74 127 (DEUTSCHE AKADEMIE DER WISSENSCHAFTEN ZU BERLIN) 26 October 1968 see column 4; example 7 see column 6; claim	1
X	LIEBIGS ANNALEN DER CHEMIE, 1980 WEINHEIM DE, pages 1271-1282, SANDOR ANTUS ET AL. 'Oxidation von 1,3-Diphenyl-1,3-propandionen mit Thallium-(III)-nitrat in Methanol' Formel 13 see page 1275 see page 1281, paragraph 10 - page 1282, paragraph 1	1

☐ Further documents are listed in the continuation of box C.

☒ Patent family members are listed in annex.

* Special categories of cited documents:

- *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- *E* earlier document but published on or after the international filing date
- *L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- *P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

T later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

X document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

Y document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.

& document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

12 December 1995

Date of mailing of the international search report

20.12.95

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.O. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+ 31-70) 340-3016

Authorized officer

Kinzinger, J

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/EP 95/03405

Patent document
cited in search report

Publication
date

Patent family
member(s)

Publication
date

DE-B-1274127

NONE

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern des Aktenzeichen

PCT/EP 95/03405

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES

IPK 6 C07C69/734 C07C69/736 C07C235/34 C07C251/60 C07C239/20
C07D231/22 C07D239/26 C07D277/24 C07C229/36 C07D249/08
A01N37/36 A01N37/18 A01N43/00 A01N37/44

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierte Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 6 C07C

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	DE.B.12 74 127 (DEUTSCHE AKADEMIE DER WISSENSCHAFTEN ZU BERLIN) 26.Oktober 1968 siehe Spalte 4; Beispiel 7 siehe Spalte 6; Anspruch ---	1
X	LIEBIGS ANNALEN DER CHEMIE, 1980 WEINHEIM DE, Seiten 1271-1282, SANDOR ANTUS ET AL. 'Oxidation von 1,3-Diphenyl-1,3-propandionen mit Thallium-(III)-nitrat in Methanol' Formel 13 siehe Seite 1275 siehe Seite 1281, Absatz 10 - Seite 1282, Absatz 1 -----	1

☐ Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

☒ Siehe Anhang Patentfamilie

* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :

A Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist

E älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist

I Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

O Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

P Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

T Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

X Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderscher Tätigkeit beruhend betrachtet werden

Y Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderscher Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

Z Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

12. Dezember 1995

Absenddatum des internationalen Recherchenberichts

20.12.95

Name und Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tlx. 31 651 epo nl,
Fax (+ 31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Kinzinger, J

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 95/03405

Im Recherchenbericht angeführtes Patentedokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
---	-------------------------------	-----------------------------------	-------------------------------

DE-B-1274127

KEINE